

Mastitar Retard Vet. 500.000 IE +300 mg intramammær salve

Autoriseret

- Neomycin
- Benzylpenicillin procaine

Product identification

Lægemidlets navn:

Mastitar Retard Vet. 500.000 IE +300 mg intramammær salve

Mastitar Retard Vet. intramammær salve 500.000 IE+300 mg

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Kvæg

Administrationsvej:

Intramammær anvendelse

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 Sprøjte

Kun tilgængelig på [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Sprøjte

Lægemiddelform:

Intramammær salve

Withdrawal period by route of administration:**Intramammær anvendelse:****• Kvæg**

- Meat and offal. 10 day efter kælvning.

- Meat and offal. 10 day efter kælvning.

- Milk. 4 day

Ved behandling mere end 30 døgn før kælvning er tilbageholdelsestiden for mælk: 4 døgn efter kælvning.

- Milk. 4 day

Ved behandling mere end 30 døgn før kælvning er tilbageholdelsestiden for mælk: 4 døgn efter kælvning.

- Milk. 30 day

Ved behandling mindre end 30 døgn før kælvning er tilbageholdelsestiden for mælk: 30 døgn efter kælvning.

- Milk. 30 day

Ved behandling mindre end 30 døgn før kælvning er tilbageholdelsestiden for mælk: 30 døgn efter kælvning.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ51RC23

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

25 x 4 x 8 g intrammær salve i intramammærsprøjte

60 x 8 g intrammær salve i intramammærsprøjte

120 x 8 g intrammær salve i intramammærsprøjte

24 x 8 g intrammær salve i intramammærsprøjte

12 x 8 g intrammær salve i intramammærsprøjte

4 x 8 g intrammær salve i intramammærsprøjte

Additional information

Entitlement type:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Virbac

Marketing authorisation date:

26/10/1982

Produktionssteder for batchfrigivelse:

VIRBAC

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Ansvarlig myndighed:

Danish Medicines Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

09168

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

26/10/1982

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Produktresumé

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059718>