

Mastidry, 600 mg/300 mg, intramamarna suspenzija, za muzne krave u vrijeme zasušivanja

Autorisiert

- Cloxacillin benzathine
- Ampicillin trihydrate

Product identification

Name des Arzneimittels:

Mastidry, 600 mg/300 mg, intramamarna suspenzija, za muzne krave u vrijeme zasušivanja

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Verfügbar nur in [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

intramammäre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

600.00 milligram(s) / 5.40 gram(s)

Verfügbar nur in [English](#)

300.00 milligram(s) / 5.40 gram(s)

Darreichungsform:

Suspension zur intramammären Anwendung

Withdrawal period by route of administration:

intramammäre Anwendung:

• Cattle (dairy cow at drying-off)

- Fleisch und Innereien. 28 day

- Milk. 56 day

Mlijeko se smije koristiti za hranu kada nakon primjene VMP-a prođe 49 dana + 156 sati. Ako se krava oteli ranije od 49. dana nakon primjene VMP-a, tada od aplikacije do korištenja mlijeka također treba proteći 56 dana. U izrazito hipokalcemičnih krava ponekad je nužno karenciju produžiti.. U takvim slučajevima mlijeko se smije koristiti tek kada se potvrdi da su rezidue antibiotika manje od najvećih dopuštenih količina (30 µg/kg za kloksacilin i 4 µg/kg za ampicilin). Ako se VMP greškom primjeni kravama u laktaciji, mlijeko se ne smije koristiti za hranu narednih 35 dana. Nakon isteka tog razdoblja, a prije korištenja mlijeka, treba potvrditi da su rezidue antibiotika u mlijeku ispod najvećih dopuštenih količina.

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ51CR50

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Kroatien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Croatian](#)

Verfügbar nur in [Croatian](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

Zulassungsinhaber:

Dechra Regulatory B.V.

Marketing authorisation date:

18/07/2016

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Genera d.d.

Norbrook Laboratories Limited

Zuständige Behörde:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Zulassungsnummer:

UP/I-322-05/21-01/44

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

20/01/2023

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000079301>