

MASTILEX, 35 mg/ml+3.5 mg/ml, intramaminé suspensija galvijams

Zugelassen

- Gentamicin
- Cefalexin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

MASTILEX, 35 mg/ml+3.5 mg/ml, intramaminé suspensija galvijams

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Kuh, laktierend

Art der Anwendung:

intramammäre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

35.00 milligram(s) / 1.00 Spritze

Verfügbar nur in englisch
350.00 milligram(s) / 1.00 Spritze

Darreichungsform:

Suspension zur intramammären Anwendung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramammäre Anwendung:

-

Kuh, laktierend

- Meat. 5 Tag

- Milch. 5 Tag 10 discarded milkings.

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

QJ51RD01

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Litauen

Verfügbar in:

Litauen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in litauisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch
isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Industrial Veterinaria S.A.

Zulassungsdatum:

14/10/2007

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Industrial Veterinaria S.A.

Zuständige Behörde:

State Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

LT/2/00/1114/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

15/12/2025

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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