

MASTICLOX - T intramammary solution

Autorisiert

- THYMUS VULGARIS
- Retinyl propionate
- TOCOPHERYL ACETATE

Product identification

Name des Arzneimittels:

МАСТИКЛОКС-Т интрамамарен разтвор
MASTICLOX - T intramammary solution

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Art der Anwendung:

intramammäre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

200.00 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Verfügbar nur in [English](#)

50000.00 international unit(s) / 10.00 gram(s)

Verfügbar nur in [English](#)

75.00 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Darreichungsform:

Lösung zur intramammären Anwendung

Withdrawal period by route of administration:

intramammäre Anwendung:

- Rind
-

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Bulgarien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Bulgarian](#)

Verfügbar nur in [Bulgarian](#)

Verfügbar nur in [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

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

Zulassungsinhaber:

Biovet AD

Marketing authorisation date:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Biovet J.S.C.

Zuständige Behörde:

Bulgarian Agency For Food Safety

Zulassungsnummer:

0022-1840

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

30/05/2017

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.

Package Leaflet and Labelling

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000095959>