

MASTIBIZ 2.6 G INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR CATTLE

Autorizado

- Bismuth subnitrate, heavy

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

MASTIBIZ 2.6 G INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR CATTLE

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas lecheras en secado

Vía de administración:

Vía intramamaria

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

2.60 Gramo(s) / 1.00 Jeringa

Forma farmacéutica:

Suspensión intramamaria

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramamaria:

-

Vacas lecheras en secado

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):QG52X

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:Autorizado

Autorizado en:Bélgica

Descripción del formato:Disponible únicamente en [English](#)Disponible únicamente en [English](#)Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Przedsiębiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

Fecha de autorización de comercialización:

4/08/2026

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Przedsiębiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

Autoridad responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

BE-V666387

Fecha de modificación del estado de la autorización:

4/08/2026

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0456/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria República Checa Grecia Hungría Italia Países Bajos
Polonia Portugal Rumania; Rumanía

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.