

SUPER MASTIDOL DC 1000

Autorizado

mg/314 mg/500 mg

intramamarna suspenzija

- NEOMYCIN SULFATE
- Benzylpenicillin potassium
- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

SUPER MASTIDOL DC 1000 mg/314 mg/500 mg intramamarna suspenzija

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas en secado

Vía de administración:

Vía intramamaria

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

500.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Disponible únicamente en [English](#)

314.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Disponible únicamente en [English](#)

1000.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Forma farmacéutica:

Suspensión intramamaria

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramamaria:

-

Vacas en secado

- Meat and offal. 35 Día Meso in organi: 35 dni.

- Milk. 1 Día Mleko: če je presušitev daljša od 35 dni: 2 molži.

- Milk. no withdrawal period

če je presušitev krajša od 35 dni: mleko je potrebno pred oddajo testirati na zaostanke.

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

QJ51CR50

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:

Eslovenia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Slovenian](#)

Disponible únicamente en [Slovenian](#)
Disponible únicamente en [Slovenian](#)
Disponible únicamente en [Slovenian](#)
Disponible únicamente en [Slovenian](#)

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](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Virbac

Fecha de autorización de comercialización:

30/06/2009

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Virbac S.A.

Autoridad responsable:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Número de autorización:

NP/V/0321/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

30/06/2009

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.

Etiquetado

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.