

MASTIVET PARENTERAL 236,3 mg/ml POLVO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSION INYECTABLE

Autorizado

- Penethamate hydriodide

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

MASTIVET PARENTERAL 236,3 mg/ml POLVO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSION INYECTABLE

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas en lactación

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
236.30 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Polvo y disolvente para suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Vacas en lactación

- Meat and offal. 4 Día

- Milk. 60 Hora(s)

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

QJ01CE90

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:

España

Disponible en:

España

Descripción del formato:

Caja con 10 Viales de polvo con 9,50 g y 10 Viales de disolvente con 36 ml

Caja con 1 Vial de polvo con 9,50 g y 1 Vial de disolvente con 36 ml

Caja con 1 Vial de polvo con 4,75 g y 1 Vial de disolvente con 18 ml

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Divasa Farmavic S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

2/09/2013

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Divasa Farmavic S.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

2883 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

2/09/2013

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado