

MASTICIN syringae intramammariae

No
autorizado

- Benzylpenicillin potassium
- Streptomycin sulfate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

MASTICIN syringae intramammariae

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Caprino

Vía de administración:

Vía intramamaria

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

250000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Jeringa

Disponibile únicamente en [English](#)

250000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Jeringa

Forma farmacéutica:

Pomada intramamaria

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramamaria:

•

Bovino

- Meat and offal. 24 Hora(s)

- Milk. 72 Hora(s)

Мляко от нетретирани млечни четвъртини (половини): 24 часа. Мляко от третирани млечни четвъртини (половини): 72 ча

•

Ovino

- Meat and offal. 72 Hora(s)

Мляко от третирани млечни четвъртини (половини): 72 часа. Мляко от нетретирани млечни четвъртини (половини): 24 час

•

Caprino

- Meat and offal. 24 Día

Мляко от третирани млечни четвъртини (половини): 72 часа. Мляко от нетретирани млечни четвъртини (половини): 24 час

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

QJ51RC22

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Bulgaria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

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](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Vetprom AD

Fecha de autorización de comercialización:

11/11/2008

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vetprom AD

Autoridad responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Número de autorización:

0022-2114

Fecha de modificación del estado de la autorización:

16/12/2025

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 (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.