

MASTILEX, 35 mg/ml+3.5 mg/ml, intramaminé suspensija galvijams

Autorizado

- Gentamicin
- Cefalexin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

MASTILEX, 35 mg/ml+3.5 mg/ml, intramaminé suspensija galvijams

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas en lactación

Vía de administración:

Vía intramamaria

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

35.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Disponible únicamente en [English](#)

350.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Forma farmacéutica:

Suspensión intramamaria

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía intramamaria:**

-

Vacas en lactación

- Meat. 5 Día

- Milk. 5 Día
10 discarded milkings.

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

QJ51RD01

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:

Lituania

Disponible en:

Lituania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

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:

Industrial Veterinaria S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

14/10/2007

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Industrial Veterinaria S.A.

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

LT/2/00/1114/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

15/12/2025

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

Documentos

Combined File of all Documents

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