

MASTICLOX - T intramammary solution

Autorizado

- THYMUS VULGARIS
- Retinyl propionate
- TOCOPHERYL ACETATE

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

МАСТИКЛОКС-Т интрамамарен разтвор
MASTICLOX - T intramammary solution

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Vía intramamaria

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

200.00 Miligramo(s) / 10.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

50000.00 Unidad(es) internacional(es) / 10.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

75.00 Miligramo(s) / 10.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Solución intramamaria

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramamaria:

- **Bovino**
-

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Bulgaria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

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:

Biovet AD

Fecha de autorización de comercialización:

1/02/2011

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Biovet J.S.C.

Autoridad responsable:

Bulgarian Agency For Food Safety

Número de autorización:

0022-1840

Fecha de modificación del estado de la autorización:

30/05/2017

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.

Package Leaflet and Labelling

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000095959>