

Mastijet Forte suspensija ievadīšanai tesmenī laktējošām govīm

Autorizado

- Chlortetracycline hydrochloride
- Neomycin
- Bacitracin
- Prednisolone

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Mastijet Forte suspensija ievadīšanai tesmenī laktējošām govīm

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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](#)
200.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Disponible únicamente en [English](#)
250.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Disponible únicamente en [English](#)
2000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Jeringa

Disponible únicamente en [English](#)
10.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Forma farmacéutica:

Suspensión intramamaria

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramamaria:

-

Vacas en lactación

- Meat and offal. 14 Día

- Milk. 96 Hora(s) Pienam: 96 stundas (8 slaukšanas reizes).

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

QJ51RV01

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:

Letonia

Disponible en:

Letonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Latvian](#)

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:

Intervet International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

19/02/1996

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Autoridad responsable:

Food And Veterinary Service

Número de autorización:

V/NRP/96/0344

Fecha de modificación del estado de la autorización:

19/02/1996

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