

# MASTIJET FORTE

Autorizado

- Prednisolone
- Tetracycline hydrochloride
- Neomycin
- Bacitracin

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

MASTIJET FORTE

---

**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](#)

10.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

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

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión intramamaria

---

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

**Vía intramamaria:**

- 

**Vacas en lactación**

- Meat and offal. 14 Día

- Milk. 8 Día

---

**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:**

Rumania; Rumanía

---

**Disponible en:**

Rumania; Rumanía

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

---

## 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](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Intervet International B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

22/06/2004

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Intervet International B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Número de autorización:**

110255

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

15/02/2024

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://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.