

Mastilex Eļļas suspensija intramammārai lietošanai liellopiem

Myönnetty

- Cefalexin monohydrate
- Gentamicin sulfate

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Mastilex Eļļas suspensija intramammārai lietošanai liellopiem

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Antoreitti:

Maitorauhaseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

350.00 milligram(s) / 1.00 Ruisku

Saatavissa vain kielillä [English](#)
35.00 milligram(s) / 1.00 Ruisku

Lääkemuoto:

Intramammaarisuspensio

Varoaika antoreiteittäin:

Maitorauhaseen:

-

Nauta

- Milk. 4 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ51RD01

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Latvian](#)

Saatavissa vain kielillä [Latvian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Industrial Veterinaria S.A.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

24/11/1997

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Industrial Veterinaria S.A.

Vastaava viranomainen:

Food And Veterinary Service

Myyntilupanumero:

V/NRP/97/0632

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

24/11/1997

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.

Myyntipäällysmarkinnät

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.