

Mastidry, 600 mg/300 mg, intramamarna suspensija, za muzne krave u vrijeme zasušivanja

Myönnetty

- Ampicillin
- Cloxacillin

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Mastidry, 600 mg/300 mg, intramamarna suspensija, za muzne krave u vrijeme zasušivanja

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta (ummessaoleva lehmä)

Antoreitti:

Maitorauhaseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä English
300.00 milligram(s) / 1.00 Ruisku

Saatavissa vain kielillä English
600.00 milligram(s) / 1.00 Ruisku

Lääkemuoto:

Intramammaarisuspensio

Varoaika antoreiteittäin:

Maitorauhaseen:

-

Nauta (ummessaoleva lehmä)

- Meat and offal. 28 day

- Milk. 56 day

Mlijeko se smije koristiti za hranu kada nakon primjene VMP-a prođe 49 dana + 156 sati. Ako se krava oteli ranije od 49. dana nakon primjene VMP-a, tada od aplikacije do korištenja mlijeka također treba proteći 56 dana. U izrazito hipokalcemičnih krava ponekad je nužno karenciju produžiti.. U takvim slučajevima mlijeko se smije koristiti tek kada se potvrdi da su rezidue antibiotika manje od najvećih dopuštenih količina(30 µg/kg za kloksacilin i 4 µg/kg za ampicilin). Ako se VMP greškom primjeni kravama u laktaciji, mlijeko se ne smije koristiti za hranu narednih 35 dana. Nakon isteka tog razdoblja, a prije korištenja mlijeka, treba potvrditi da su rezidue antibiotika u mlijeku ispod najvećih dopuštenih količina.

Anatomis-terapeutis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ51CR50

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

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

Saatavilla:

Croatia

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Croatian](#)

Saatavissa vain kielillä [Croatian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#)

Myyntiluvan haltija:

Dechra Regulatory B.V.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

18/07/2016

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Genera d.d.

Norbrook Laboratories Limited

Vastaava viranomainen:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Myyntilupanumero:

UP/I-322-05/21-01/44

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

14/05/2026

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

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