

MASTIVET PARENTERAL

Myönnetty

- Penethamate hydriodide

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

MASTIVET PARENTERAL

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta (lypsylehmä)

Antoreitti:

Lihakseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
236.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektiokuiva-aine ja liuotin, suspensiota varten

Varoaika antoreiteittäin:

Lihakseen:

-

Nauta (lypsylehmä)

- Meat and offal. 4 day
- Milk. 60 hour

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ01CE90

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

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

Saatavilla:

Spain

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

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

Myyntiluvan haltija:

Divasa Farmavic S.A.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

2/09/2013

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Divasa Farmavic S.A.

Vastaava viranomainen:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Myyntilupanumero:

2883 ESP

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

2/09/2013

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenvedo

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

Pakkausseloste

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

Myyntipäällysmerkinnät

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