

# MASTITAR HL SUSPENSION INTRAMAMMAIRE BOVINS

Autorisé

- Benzylpenicillin potassium
- NEOMYCIN SULFATE
- Benzylpenicillin (procaine) monohydrate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

MASTITAR HL SUSPENSION INTRAMAMMAIRE BOVINS

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovin (vache)

### Voie d'administration:

Voie intramammaire

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

0.31 gram(s) / 1.00 Seringue

Disponible uniquement en Anglais  
500000.00 international unit(s) / 1.00 Seringue

Disponible uniquement en Anglais  
1.00 gram(s) / 1.00 Seringue

---

**Forme pharmaceutique:**

Suspension intramammaire

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie intramammaire:**

•

**Bovin (vache)**

- Viande et abats. 19 day
- Lait. 38 day

Après le traitement si la période de tarissement est inférieure à 35 jours.

- Lait. 3 day

Après le vêlage si la période de tarissement est égale ou supérieure à 35 jours.

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ51RC23

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

France

---

**Description des conditionnements:**

Boîte de 4 seringues intramammaires à capuchon amovible et sécable de 9 g  
Boîte de 120 seringues intramammaires à capuchon amovible et sécable de 9 g  
Boîte de 100 seringues intramammaires à capuchon amovible et sécable de 9 g  
Boîte de 60 seringues intramammaires à capuchon amovible et sécable de 9 g  
Boîte de 24 seringues intramammaires à capuchon amovible et sécable de 9 g

Boîte de 20 seringues intramammaires à capuchon amovible et sécable de 9 g  
Boîte de 12 seringues intramammaires à capuchon amovible et sécable de 9 g

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Virbac

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

15/12/1987

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Intervet International B.V.

Virbac

---

**Autorité responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

FR/V/4395848 5/1987

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

15/12/2012

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage