

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage