

# Mastijet Fort (200 mg + 250 mg + 2000 j.m. + 10 mg)/8 g Zawiesina dowymieniowa

Autorisé

- Prednisolone
- NEOMYCIN SULFATE
- Bacitracin
- Tetracycline hydrochloride

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Mastijet Fort (200 mg + 250 mg + 2000 j.m. + 10 mg)/8 g Zawiesina dowymieniowa

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovins

### Voie d'administration:

Voie intramammaire

## Informations sur le produit

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

Disponible uniquement en Anglais

10.00 milligram(s) / 1.00 Seringue

Disponible uniquement en Anglais

250.00 milligram(s) / 1.00 Seringue

Disponible uniquement en Anglais

2000.00 international unit(s) / 1.00 Seringue

Disponible uniquement en Anglais

200.00 milligram(s) / 1.00 Seringue

---

### **Forme pharmaceutique:**

Suspension intramammaire

---

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

#### **Voie intramammaire:**

- 

#### **Bovins**

- Viande et abats. 30 day

- Lait. 5 day

---

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

QJ51RV01

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

### **Autorisé en:**

Pologne

---

### **Disponible en:**

Pologne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Polish](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

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

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

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

Intervet International B.V.

---

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

6/10/1997

---

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

Intervet International B.V.

---

**Autorité responsable:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

0387

---

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

6/10/1997

---

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

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.