

Mastitar – Suspension zur intramammären Anwendung für Rinder

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Mastitar – Suspension zur intramammären Anwendung für Rinder

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovin (vache au tarissement)

Voie d'administration:

Voie intramammaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1000.00 milligram(s) / 1.00 Seringue

Disponible uniquement en [Anglais](#)
314.00 milligram(s) / 1.00 Seringue

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

Forme pharmaceutique:

Suspension intramammaire

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramammaire:

-

Bovin (vache au tarissement)

- Viande et abats. 28 day

1 Euterinjektor (1000 mg Procain-Benzylpenicillin + 314 mg Benzylpenicillin-Kalium+735,3 mg Neomycin-Sulfat) pro Euterviertel

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

QJ51RC23

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Autriche

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

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:

Virbac

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

26/09/1995

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

Intervet International B.V.

Virbac

Autorité responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

8-00255

Date de modification du statut de l'autorisation:

26/09/1995

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Notice

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

Résumé des caractéristiques du produit

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.