

# Mastiplan 300 mg - 20 mg Suspension intramammaire

Autorisé

- Prednisolone
- Cefapirin

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Mastiplan 300 mg - 20 mg Suspension intramammaire

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovin (vache en lactation)

### Voie d'administration:

Voie intramammaire

## Informations sur le produit

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 Seringue

Disponible uniquement en [Anglais](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 Seringue

**Forme pharmaceutique:**

Suspension intramammaire

---

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

- 

**Bovin (vache en lactation)**

- Viande et abats. 4 day

- Lait. 6 day

---

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

QJ51RV01

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Belgique

---

**Disponible en:**

Belgique

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

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

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

---

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

Intervet International B.V.

---

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

11/05/2015

---

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

Intervet International GmbH  
INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Autorité responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

BE-V473724

---

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

11/05/2015

---

**État membre de référence:**

Italie

---

**Numéro de procédure:**

IT/V/0121/001

---

**États membres concernés:**

Belgique Bulgarie Tchéquie France Allemagne Grèce Hongrie Irlande  
Luxembourg Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Espagne  
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

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

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

### Notice

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

### Fichier combinant tous les documents

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

### Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 28/11/2025

[Télécharger](#)