

# MASTIJET FORT

Autorisé

- Prednisolone
- Bacitracin
- Neomycin
- Tetracycline hydrochloride

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

MASTIJET FORT

---

**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  
2000.00 international unit(s) / 1.00 Seringue

Disponible uniquement en Anglais  
250.00 milligram(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. 14 day

- Lait. no withdrawal period Мляко: 8 издоywania.

---

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

QJ51RV01

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Bulgarie

---

**Disponible en:**

Bulgarie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Bulgarian

Disponible uniquement en Bulgarian

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

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

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

---

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

Intervet International B.V.

---

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

10/04/2013

---

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

Intos B.V.

---

**Autorité responsable:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numéro de l'autorisation:**

0022-2008

---

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

10/04/2013

---

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 du conditionnement et étiquetage

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