

MASTICEN SECADO, intramaminé suspensija

Autorisé

- Cloxacillin hemibenzathine

Identification du produit

Dénomination du médicament:

MASTICEN SECADO, intramaminé suspensija

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovin (vache)

Mouton

Chèvre

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

Forme pharmaceutique:

Suspension intramammaire

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramammaire:

-

Bovin (vache)

- Viande et abats. 0 day

If the drug was administered 28 days before giving birth. If the drying period is less than 4 weeks, milk has to be tested for antibiotics residue.

- Lait. 0 day

If the drug was administered 28 days before giving birth. If the drying period is less than 4 weeks, milk has to be tested for antibiotics residue.

-

Mouton

- Viande et abats. 0 day

If the drug was administered 28 days before giving birth. If the drying period is less than 4 weeks, milk has to be tested for antibiotics residue.

- Lait. 0 day

If the drug was administered 28 days before giving birth. If the drying period is less than 4 weeks, milk has to be tested for antibiotics residue.

-

Chèvre

- Viande et abats. 0 day

If the drug was administered 28 days before giving birth. If the drying period is less than 4 weeks, milk has to be tested for antibiotics residue.

- Lait. 0 day

If the drug was administered 28 days before giving birth. If the drying period is less than 4 weeks, milk has to be tested for antibiotics residue.

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

QJ51CF02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Lituanie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Lithuanian

Disponible uniquement en Lithuanian

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:

Vetmarket UAB

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

10/06/2007

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

Cenavisa S.L.

Autorité responsable:

State Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

LT/2/02/1410/001-002

Date de modification du statut de l'autorisation:

10/06/2007

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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