

# Mastiplan LC, 300mg/20mg (Cefapirin/Prednisolone), intramammary suspension for lactating cows

Autorisé

- Prednisolone
- Cefapirin

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

MASTIPLAN LC 300+20mg/10ml ΕΝΔΟΜΑΣΤΙΚΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Mastiplan LC, 300mg/20mg (Cefapirin/Prednisolone), intramammary suspension for lactating cows

### 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:**

Grèce

---

### **Disponible en:**

Grèce

---

### **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:**

30/07/2007

---

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

Intervet International GmbH

Intervet International B.V.

---

**Autorité responsable:**

National Organization For Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

87707/15/18-08-2017/K-0167101

---

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

17/08/2017

---

**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

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.