

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

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.