

# MASTIJET FORTE

Autorisé

- Prednisolone
- Tetracycline hydrochloride
- Neomycin
- Bacitracin

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

MASTIJET FORTE

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 Seringue

Disponible uniquement en Anglais  
200.00 milligram(s) / 1.00 Seringue

Disponible uniquement en Anglais  
250.00 milligram(s) / 1.00 Seringue

Disponible uniquement en Anglais  
2000.00 international unit(s) / 1.00 Seringue

---

**Forme pharmaceutique:**

Suspension intramammaire

---

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

**Voie intramammaire:**

- 

**Bovin (vache en lactation)**

- Viande et abats. 14 day

- Lait. 8 day

---

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

QJ51RV01

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Roumanie

---

**Disponible en:**

Roumanie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

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

Disponible uniquement en Anglais

---

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

Intervet International B.V.

---

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

22/06/2004

---

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

Intervet International B.V.

---

**Autorité responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

110255

---

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

15/02/2024

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

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