

MASTITAR HL SUSPENSION INTRAMAMMAIRE BOVINS

Odobreno

- Benzylpenicillin potassium
- NEOMYCIN SULFATE
- Benzylpenicillin (procaine) monohydrate

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

MASTITAR HL SUSPENSION INTRAMAMMAIRE BOVINS

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intramamarno

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

0.31 gram / 1.00 Štrcaljka

Dostupan samo u [engleski](#)

500000.00 internacionalna jedinica / 1.00 Štrcaljka

Dostupan samo u [engleski](#)

1.00 gram / 1.00 Štrcaljka

Farmaceutski oblik:

intramamarna suspenzija

Karencija prema putu aplikacije:

Intramamarno:

-

Cattle (cow)

- Meat and offal. 19 day

- Milk. 38 day

Après le traitement si la période de tarissement est inférieure à 35 jours.

- Milk. 3 day

Après le vêlage si la période de tarissement est égale ou supérieure à 35 jours.

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ51RC23

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [francuski](#)

Dostupan samo u [francuski](#)

Dostupan samo u [francuski](#)
Dostupan samo u [francuski](#)
Dostupan samo u [francuski](#)
Dostupan samo u [francuski](#)
Dostupan samo u [francuski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Virbac

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

15/12/1987

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Intervet International B.V.

Virbac

Nadležno tijelo:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Broj odobrenja:

FR/V/4395848 5/1987

Datum promjene statusa odobrenja:

15/12/2012

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Package Leaflet and Labelling

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.