

MASTIJET FORT, 200 mg + 250 mg + 2000 i.j. + 10 mg, intramamarna suspenzija za krave u laktaciji

Odobreno

- Prednisolone
- Bacitracin
- Neomycin
- Tetracycline hydrochloride

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

MASTIJET FORT, 200 mg + 250 mg + 2000 i.j. + 10 mg, intramamarna suspenzija za krave u laktaciji

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

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](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intramamarno

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski

10.00 miligram / 1.00 Štrcaljka

Dostupan samo u engleski

2000.00 internacionalna jedinica / 1.00 Štrcaljka

Dostupan samo u engleski

250.00 miligram / 1.00 Štrcaljka

Dostupan samo u engleski

200.00 miligram / 1.00 Štrcaljka

Farmaceutski oblik:

intramamarna suspenzija

Karencija prema putu aplikacije:**Intramamarno:**

-

Cattle (lactating cow)

- Meat and offal. 14 day

- Milk. 5 day

Mlijeko nije prikladno za hranu tijekom liječenja i još 10 mužnji (120 sati) nakon posljednje aplikacije pripravka tj. može se koristiti prilikom 11. mužnje, uz uvjet da se krave muzu 2x na dan.

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ51RV01

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:

Hrvatska

Dostupan u:

Hrvatska

Opis paketa:

Kutija s 1 vrećicom s 20 injektora i 20 vlažnih maramica za čišćenje sisa.

Injektor od 10 mL. Kutija s 1 vrećicom s 4 injektora i 4 vlažne maramice za čišćenje sisa.

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski talijanski

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Intervet International B.V. Subsidiary In The Republic Of Croatia

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

26/09/2014

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Intervet International B.V.

Nadležno tijelo:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Broj odobrenja:

UP/I-322-05/22-01/701

Datum promjene statusa odobrenja:

27/12/2023

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

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka