

MASTIJET FORT

Odobreno

- Prednisolone
- Bacitracin
- Neomycin
- Tetracycline hydrochloride

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

МАСТИДЖЕТ ФОРТ

MASTIJET FORT

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](#) [slovenski](#) [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

- Meat and offal. 14 day

- Milk. no withdrawal period

Мляко: 8 издоивания.

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:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan u:

Bulgaria

Opis paketa:

Dostupan samo u bugarski

Dostupan samo u bugarski

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski talijanski latvijski litvanski Norwegian

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Intervet International B.V.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

10/04/2013

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Intos B.V.

Nadležno tijelo:

Bulgarian Food Safety Authority

Broj odobrenja:

0022-2008

Datum promjene statusa odobrenja:

10/04/2013

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). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Package Leaflet and Labelling

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.