

Mastijet Forte, intramaminé suspensija karvémš laktacijós metu

Odobreno

- Prednisolone
- Bacitracin
- Neomycin
- Tetracycline

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Mastijet Forte, intramaminé suspensija karvémš laktacijós metu

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

185.00 miligram / 1.00 Štrcaljka

Farmaceutski oblik:

intramamarna suspenzija

Karencija prema putu aplikacije:

Intramamarno:

-

Cattle (lactating cow)

- Meat and offal. 14 day

- Milk. 96 sat
8 milk discard times.

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:

Lithuania

Opis paketa:

Dostupan samo u litvanski

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski francuski talijanski latvijski litvanski Norwegian

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Intervet International B.V.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

15/10/1996

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Intervet International B.V.

Nadležno tijelo:

State Food And Veterinary Service

Broj odobrenja:

LT/2/96/0386/001

Datum promjene statusa odobrenja:

8/05/2023

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

Dokumenti

Combined File of all Documents

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