

File downloaded on 2026-04-15

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hr/600000992572>

# Mastinject 277.8 mg/ml

Odobreno

- Penethamate hydriodide

## Identifikacija proizvoda

### Naziv lijeka:

Mastinject 277.8 mg/ml

### Djelatna tvar:

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:

Intramuskularno

## Pojedinosti o proizvodu

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)  
277.80 miligram / 1.00 mililitar

### Farmaceutski oblik:

prašak i otapalo za suspenziju za injekciju

**Karencija prema putu aplikacije:****Intramuskularno:**

- 

**Cattle**

- Milk. 60 sat

- Meat and offal. 10 day

---

**Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:**QJ01CE90

---

**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:**Germany

---

**Opis paketa:**Dostupan samo u [njemački](#)Dostupan samo u [njemački](#)Dostupan samo u [njemački](#)Dostupan samo u [njemački](#)

---

## 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:**

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

26/05/2004

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

---

**Nadležno tijelo:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Broj odobrenja:**

6320549.00.00

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

26/05/2004

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Uputa o lijeku

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

Sažetak opisa svojstava lijeka

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