

# MASTIJET FORTE

Odobreno

- Prednisolone
- Tetracycline hydrochloride
- Neomycin
- Bacitracin

## Identifikacija proizvoda

### **Naziv lijeka:**

MASTIJET FORTE

---

### **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  
200.00 miligram / 1.00 Štrcaljka

Dostupan samo u engleski  
250.00 miligram / 1.00 Štrcaljka

Dostupan samo u engleski  
2000.00 internacionalna jedinica / 1.00 Štrcaljka

---

**Farmaceutski oblik:**

intramamarna suspenzija

---

**Karencija prema putu aplikacije:**

**Intramamarno:**

•

**Cattle (lactating cow)**

- Meat and offal. 14 day

- Milk. 8 day

---

**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  
litvanski nizozemski portugalski rumunjski slovački švedski islandski Norwegian

---

**Dostupan u:**

Romania

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u rumunjski

Dostupan samo u rumunjski

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u engleski

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Intervet International B.V.

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

22/06/2004

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Intervet International B.V.

---

**Nadležno tijelo:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Broj odobrenja:**

110255

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

15/02/2024

---

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