

Mastijet Forte, intramaminé suspensija karvémš laktacijas metu

Heimilað

- Prednisolone
- Bacitracin
- Neomycin
- Tetracycline

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Mastijet Forte, intramaminé suspensija karvémš laktacijas metu

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir (mjólkurkýr)

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í spena

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
10.00 milligram(s) / 1.00 Sprauta

Aðeins fáanlegt í enska
2000.00 international unit(s) / 1.00 Sprauta

Aðeins fáanlegt í enska
250.00 milligram(s) / 1.00 Sprauta

Aðeins fáanlegt í enska
185.00 milligram(s) / 1.00 Sprauta

Lyfjaform:

Spenalyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í spena:**

-

Nautgripir (mjólkurkýr)

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

- Mjólk. 96 klukkustundir 8 milk discard times.

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ51RV01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Litáen

Fáanlegt í:

Litáen

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í litháíska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska franska íþalska lettneska litháíska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

15/10/1996

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International B.V.

Ábyrgt yfirvald:

State Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

LT/2/96/0386/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

8/05/2023

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.