

Mastijet Forte suspensija ievadīšanai tesmenī laktējošām govīm

Heimilað

- Chlortetracycline hydrochloride
- Neomycin
- Bacitracin
- Prednisolone

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Mastijet Forte suspensija ievadīšanai tesmenī laktējošām govīm

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir (mjólkurkúr)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í spena

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 Sprauta

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

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

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
10.00 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
Pienam: 96 stundas (8 slaukšanas reizes).

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

QJ51RV01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Lettland

Fáanlegt í:

Lettland

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í lettneska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska franska ítalska lettneska litháíska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

19/02/1996

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

V/NRP/96/0344

Dagsetning á breytingu stöðu:

19/02/1996

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja 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.