

MASTITAR HL SUSPENSION INTRAMAMMAIRE BOVINS

Autorizzato

- Benzylpenicillin potassium
- NEOMYCIN SULFATE
- Benzylpenicillin (procaine) monohydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

MASTITAR HL SUSPENSION INTRAMAMMAIRE BOVINS

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vacca)

Via di somministrazione:

Per uso intramammario

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

0.31 grammo(i) / 1.00 Siringa

Disponibile solo in [English](#)
500000.00 international unit(s) / 1.00 Siringa

Disponibile solo in [English](#)
1.00 grammo(i) / 1.00 Siringa

Forma farmaceutica:

Sospensione intramammaria

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Per uso intramammario:

•

Bovini (vacca)

- carni e frattaglie. 19 giorno

- latte. 38 giorno

Après le traitement si la période de tarissement est inférieure à 35 jours.

- latte. 3 giorno

Après le vêlage si la période de tarissement est égale ou supérieure à 35 jours.

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ51RC23

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Francia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Virbac

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

15/12/1987

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Virbac

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:

FR/V/4395848 5/1987

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

15/12/2012

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Package Leaflet and Labelling

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.