

MASTIJET FORT intramamarna suspensija za krave v laktaciji

Autorizzato

- Prednisolone
- Bacitracin
- Neomycin
- Tetracycline hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

MASTIJET FORT intramamarna suspensija za krave v laktaciji

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vacca in lattazione)

Via di somministrazione:

Per uso intramammario

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English
10.00 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

Disponibile solo in English
2000.00 international unit(s) / 1.00 Siringa

Disponibile solo in English
250.00 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

Disponibile solo in English
200.00 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

Forma farmaceutica:

Sospensione intramammaria

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Per uso intramammario:

•

Bovini (vacca in lattazione)

- carni e frattaglie. 14 giorno Meso in organi: 14 dni

- latte. 4 giorno Mleko iz zdravljenih vimenskih četrti: 8 molž

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

QJ51RV01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Slovenia

Disponibile in:

Slovenia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Slovenian

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:

Intervet International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

13/08/2002

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Numero di autorizzazione:

NP/V/0201/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

13/08/2002

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 (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Package Leaflet and Labelling

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