

# MASTIPLAN LC, 300 mg/20 mg (cefapirina/prednisolone), sospensione intramammaria per bovine in lattazione

Autorizzato

- Prednisolone
- Cefapirin

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

MASTIPLAN LC, 300 mg/20 mg (cefapirina/prednisolone), sospensione intramammaria per bovine in lattazione

### **Sostanza attiva:**

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](#)

20.00 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

Disponibile solo in [English](#)

300.00 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. 4 giorno

- latte. 6 giorno

---

### **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:**

Italia

---

### **Disponibile in:**

Italia

---

### **Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Intervet International B.V.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

26/06/2007

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Intervet International GmbH

Intervet International B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

103818

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

28/02/2012

---

**Stato membro di riferimento:**

Italia

---

**Numero di procedura:**

IT/V/0121/001

---

**Stati membri interessati:**

Belgio Bulgaria Repubblica Ceca Francia Germania Grecia Ungheria Irlanda  
Lussemburgo Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania Slovacchia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 4/02/2022

Scaricamento