

# Mastijet Forte, intramaminé suspensija karvēms laktācijas metu

Autorizzato

- Prednisolone
- Bacitracin
- Neomycin
- Tetracycline

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Mastijet Forte, intramaminé suspensija karvēms laktācijas metu

---

### **Sotsanza 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](#)

185.00 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

- latte. 96 ora  
8 milk discard times.

---

### **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:**

Lituania

---

### **Disponibile in:**

Lituania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Base giuridica rivista in base all'acquis communautaire

---

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

Intervet International B.V.

---

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

15/10/1996

---

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

Intervet International B.V.

---

**Autorità responsabile:**

State Food And Veterinary Service

---

**Numero di autorizzazione:**

LT/2/96/0386/001

---

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

8/05/2023

---

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

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