

MASTIBLOCK INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR CATTLE

Neautorizuotas

- Bismuth subnitrate, heavy

Product identification

Vaisto pavadinimas:

MASTIBLOCK INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR CATTLE

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik English

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Karvė

Naudojimo būdas:

Naudoti į tešmenį

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik English

2.60 gram(s) / 1.00 Švirkštas

Vaisto forma:

Intramaminė suspensija

Withdrawal period by route of administration:

Naudoti į tešmenį:

• **Karvė**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QG52X

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Revoked

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [French](#)

Pateikiama tik [French](#)

Pateikiama tik [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Zoetis Portugal Lda.

Marketing authorisation date:

13/12/1985

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Cross Vetpharm Group Limited
Haupt Pharma Latina S.r.l.

Atsakinga institucija:

Directorate General For Food And Veterinary

Registracijos pažymėjimo numeris:

0

Registracijos statuso pasikeitimo data:

27/09/2023

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedūros numeris:

FR/V/0397/001

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000044976>