

# MASTIDRY intramamarna suspensija za krave v presušitvi

Igaliotas

- Cloxacillin benzathine
- Ampicillin trihydrate

## Product identification

### **Vaisto pavadinimas:**

MASTIDRY intramamarna suspensija za krave v presušitvi

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Karvė

### **Naudojimo būdas:**

Naudoti į tešmenį

## Product details

### **Veiklioji medžiaga / Stiprumas:**

Pateikiama tik [English](#)

600.00 milligram(s) / 1.00 Švirkštas

Pateikiama tik [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 Švirkštas

### **Vaisto forma:**

Intramaminė suspensija

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Naudoti į tešmenį:**

• **Karvė**

- Meat and offal. 28 day      Meso in organi: 28 dni

- Milk. 53 day

Mleko: 49 dni in 96 ur (mleko prvih 7 molž je treba zavreči) Če se krava oteli, še preden mine 49 dni od vnosa zdravila, lahko mleko uporabimo 53 dni po dajanju zdravila.

---

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

QJ51RC26

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

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

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Authorised in:**

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

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Slovenian](#)

Pateikiama tik [Slovenian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

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

---

**Registruotojas:**

GENERA SI podjetje za zastopanje in trgovino d.o.o.

---

**Marketing authorisation date:**

31/05/2002

---

**Serijos išleidimo gamybos vietas:**

Genera d.d.

---

**Atsakinga institucija:**

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

---

**Registracijos pažymėjimo numeris:**

NP/V/0200/001

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

31/05/2002

---

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

## Documents

Preparato charakteristikų santrauka

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Package Leaflet and Labelling

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000020670>