

# MASTIJET FORT, 200 mg + 250 mg + 2000 i.j. + 10 mg, intramamarna suspensija za krave u laktaciji

Registruotas

- Prednisolone
- Bacitracin
- Neomycin
- Tetracycline hydrochloride

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

MASTIJET FORT, 200 mg + 250 mg + 2000 i.j. + 10 mg, intramamarna suspensija za krave u laktaciji

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

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

Laktuojanti karvė

### **Naudojimo būdas:**

Švirkšti į tešmenį

## Vaisto duomenys

### **Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

10.00 miligramai / 1.00 Švirkštas

Pateikiama tik [Anglų](#)

2000.00 tarptautiniai vienetai / 1.00 Švirkštas

Pateikiama tik [Anglų](#)

250.00 miligramai / 1.00 Švirkštas

Pateikiama tik [Anglų](#)

200.00 miligramai / 1.00 Švirkštas

---

### **Vaisto forma:**

Intramaminė suspensija

---

### **Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**

#### **Švirkšti į tešmenį:**

- 

#### **Laktuojanti karvė**

- Skerdiena ir subproduktai. 14 d.

- Pienas. 5 d.

Mlijeko nije prikladno za hranu tijekom liječenja i još 10 mužnji (120 sati) nakon posljednje aplikacije pripravka tj. može se koristiti prilikom 11. mužnje, uz uvjet da se krave muzu 2x na dan.

---

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

QJ51RV01

---

### **Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

### **Registracijos statusas:**

Valid

---

**Registruota:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Galima įsigyti:**

Croatia

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Kroatų](#)

Pateikiama tik [Kroatų](#)

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

---

**Registruotojas:**

Intervet International B.V. Subsidiary In The Republic Of Croatia

---

**Rinkodaros leidimo data:**

26/09/2014

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Intervet International B.V.

---

**Atsakinga institucija:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Registracijos numeris:**

UP/I-322-05/22-01/701

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

27/12/2023

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

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