

Mastilex Eļļas suspensija intramammārai lietošanai liellopiem

Atļautas

- Cefalexin monohydrate
- Gentamicin sulfate

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Mastilex Eļļas suspensija intramammārai lietošanai liellopiem

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Lietošanas veids:

ievadīšanai tesmenī

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

350.00 miligrams(i) / 1.00 Šļirce

Pieejamas tikai [English](#)

35.00 miligrams(i) / 1.00 Šļirce

Farmaceutiskā forma:

Suspensija ievadīšanai tesmenī

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:
ievadīšanai tesmenī:**

-

Liellops

- Piens. 4 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QJ51RD01

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

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

Iepakojuma apraksts:

4 vienas devas šļirces kartona kārbā. 10 ml šļirces ar eļļainu suspensiju, aprīkotas ar sprauslu un īpašu uzgali, kas atvieglo ievadīšanu pupa kanālā. Šļirce sastāv no trim daļām: korpusa, uzgaļa un virzuļa, kas izgatavoti no zema blīvuma polietilēna.

Uzraksts uz šļirces korpusa ir veikts zīdspiedes tehnikā. 4 piepildītas vienas devas šļirces ievietotas caurspīdīgā polietilēna maisā ar Minigrip pašaizdari. Bloks kopā ar lietošanas instrukciju ievietots kartona kastē ar atbilstošu etiķeti.

24 vienas devas šļirces kartona kārbā. 10 ml šļirces ar eļļainu suspensiju, aprīkotas ar sprauslu un īpašu uzgali, kas atvieglo ievadīšanu pupa kanālā. Šļirce sastāv no trim daļām: korpusa, uzgaļa un virzuļa, kas izgatavoti no zema blīvuma polietilēna.

Uzraksts uz šļirces korpusa ir veikts zīdspiedes tehnikā. 4 piepildītas vienas devas šļirces ievietotas caurspīdīgā polietilēna maisā ar Minigrip pašaizdari. Bloks kopā ar lietošanas instrukciju ievietots kartona kastē ar atbilstošu etiķeti.

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Tiesiskais pamatojums, kas pārskatīts saskaņā ar Eiropas tiesību kopumu (Acquis communautaire)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Industrial Veterinaria S.A.

Tirdzniecības atļaujas datums:

24/11/1997

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Industrial Veterinaria S.A.

Atbildīgā iestāde:

Food And Veterinary Service

Atļaujas numurs:

V/NRP/97/0632

Atļaujas statusa maiņas datums:

24/11/1997

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Lietošanas instrukcija

Marķējuma teksts