

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

Atļautas

- Prednisolone
- Bacitracin
- Neomycin
- Tetracycline hydrochloride

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

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

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops (laktējoša govjs)

Lietošanas veids:

ievadīšanai tesmenī

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

10.00 miligrams(i) / 1.00 Šļirce

Pieejamas tikai [English](#)

2000.00 starptautiskā(s) vienība(s) / 1.00 Šļirce

Pieejamas tikai [English](#)

250.00 miligrams(i) / 1.00 Šļirce

Pieejamas tikai [English](#)

200.00 miligrams(i) / 1.00 Šļirce

Farmaceutiskā forma:

Suspensija ievadīšanai tesmenī

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:

ievadīšanai tesmenī:

-

Liellops (laktējoša govs)

- Gaļa un blakusprodukti. 14 diena

- Piens. 5 diena

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.

Anatomiski terapijski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QJ51RV01

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

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

Pieejams:

Croatia

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Croatian](#)

Pieejamas tikai [Croatian](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieejamas tikai [English](#) [Italian](#)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

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

Tirdzniecības atļaujas datums:

26/09/2014

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Intervet International B.V.

Atbildīgā iestāde:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Atļaujas numurs:

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

Atļaujas statusa maiņas datums:

27/12/2023

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.