

MULTIMASTIT

Mhux awtorizzat

- Prednisolone
- NEOMYCIN SULFATE
- Streptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-mediċina:

МУЛТИМАСТИТ

MULTIMASTIT

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu intramammarju

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
100000.00 international unit(s) / 1.00 Syringe

Forma farmaċewtika:

Suspensjoni intramammarja

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:**Użu intramammarju:**

-

Cattle (lactating cow)

- Meat and offal. 7 day

- Milk. 108 hour

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ51RV01

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#)
[Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Surrendered

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#)
[Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Asklep-Pharma OOD

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

31/03/2009

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Norbrook Laboratories Limited

Awtorità responsabbli:

Bulgarian Food Safety Authority

Numru tal-awtorizzazzjoni:

0022-1131

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

13/08/2025

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

Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Package Leaflet and Labelling

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.