

Mastidry, 600 mg/300 mg, intramamarna suspensija, za muzne krave u vrijeme zasušivanja

Autorisert

- Cloxacillin benzathine
- Ampicillin trihydrate

Product identification

Legemidlets navn:

Mastidry, 600 mg/300 mg, intramamarna suspensija, za muzne krave u vrijeme zasušivanja

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

storfe, ku ved avsining

Administrering:

Intramammær bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

600.00 milligram / 5.40 gram

Tilgjengelig bare i [English](#)

300.00 milligram / 5.40 gram

Legemiddelform:

Intramammarie, suspensjon

Withdrawal period by route of administration:

Intramammær bruk:

• storfe, ku ved avsining

- Slakt. 28 dag

- Melk. 56 dag

Mlijeko se smije koristiti za hranu kada nakon primjene VMP-a prođe 49 dana + 156 sati. Ako se krava oteli ranije od 49. dana nakon primjene VMP-a, tada od aplikacije do korištenja mlijeka također treba proteći 56 dana. U izrazito hipokalcemičnih krava ponekad je nužno karenciju produžiti.. U takvim slučajevima mlijeko se smije koristiti tek kada se potvrdi da su rezidue antibiotika manje od najvećih dopuštenih količina (30 µg/kg za kloksacilin i 4 µg/kg za ampicilin). Ako se VMP greškom primjeni kravama u laktaciji, mlijeko se ne smije koristiti za hranu narednih 35 dana. Nakon isteka tog razdoblja, a prije korištenja mlijeka, treba potvrditi da su rezidue antibiotika u mlijeku ispod najvećih dopuštenih količina.

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ51CR50

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

HR

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [Croatian](#)

Tilgjengelig bare i [Croatian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Tilgjengelig bare i [English](#) [Italian](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Dechra Regulatory B.V.

Marketing authorisation date:

18/07/2016

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Genera d.d.

Norbrook Laboratories Limited

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Godkjenningsnummer:

UP/I-322-05/21-01/44

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

20/01/2023

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

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000079301>