

# Mastitar forte Suspension zur intramammären Anwendung für Rinder (trockenstehende Milchkühe)

Toegelaten

- NEOMYCIN SULFATE
- Benzylpenicillin potassium
- Benzylpenicillin procaine monohydrate

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

Mastitar forte Suspension zur intramammären Anwendung für Rinder (trockenstehende Milchkühe)

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Alleen beschikbaar in [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Deens](#) [Estlands](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Roemeense](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [Norwegian](#)

### **Toedieningsweg:**

Intramammair gebruik

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in Engels  
500000.00 international unit(s) / 1.00 Applicator

Alleen beschikbaar in Engels  
314.00 milligram(s) / 1.00 Applicator

Alleen beschikbaar in Engels  
1000.00 milligram(s) / 1.00 Applicator

---

### **Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor intramammair gebruik

---

### **Wachtijd per toedieningsweg:**

#### **Intramammair gebruik:**

- 

#### **Cattle (dairy cow)**

- Meat and offal. 5 day

bei einer Trockenstehzeit von > 35 Tagen. Bei abweichender Trockenstehzeit und für weitere Hinweise s. SPC.

- Milk. 5 day

bei einer Trockenstehzeit von > 35 Tagen. Bei abweichender Trockenstehzeit und für weitere Hinweise s. SPC.

---

### **Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QJ51RC23

---

### **Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in Tsjechisch Estlands Engels Frans Italiaans Letlands Litouws Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

---

### **Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Duitsland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Virbac

---

**Handelsvergunningsdatum:**

29/01/1979

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Virbac

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Vergunningsnummer:**

156.00.00

---

**Datum toelatingswijziging:**

17/05/2005

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.