

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

Toegelaten

- Prednisolone
- Bacitracin
- Neomycin
- Tetracycline hydrochloride

## Productidentificatie

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

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

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Lacterende koeien

### **Toedieningsweg:**

Intramammair gebruik

## Productgegevens

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
10.00 milligram(s) / 1.00 Spuit

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
2000.00 international unit(s) / 1.00 Spuit

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
250.00 milligram(s) / 1.00 Spuit

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
200.00 milligram(s) / 1.00 Spuit

---

### **Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor intramammair gebruik

---

### **Wachtijd per toedieningsweg:**

#### **Intramammair gebruik:**

- 

#### **Lacterende koeien**

- Meat and offal. 14 day
- Milk. 5 day

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.

---

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

:

QJ51RV01

---

### **Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)  
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

### **Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Kroatië

---

**Beschikbaar in:**

Kroatië

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in Kroatisch

Alleen beschikbaar in Kroatisch

---

## 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 Italiaans

---

**Handelsvergunninghouder:**

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

---

**Handelsvergunningsdatum:**

26/09/2014

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Intervet International B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Vergunningsnummer:**

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

---

**Datum toelatingswijziging:**

27/12/2023

---

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

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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