

# Mastitar – Suspension zur intramammären Anwendung für Rinder

Toegelaten

- Benzylpenicillin procaine monohydrate
- Benzylpenicillin potassium
- NEOMYCIN SULFATE

## Productidentificatie

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

Mastitar – Suspension zur intramammären Anwendung für Rinder

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

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

Droogstaande koeien

---

### **Toedieningsweg:**

Intramammair gebruik

---

## Productgegevens

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
1000.00 milligram(s) / 1.00 Sduit

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
314.00 milligram(s) / 1.00 Sduit

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
500000.00 international unit(s) / 1.00 Sduit

---

**Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor intramammair gebruik

---

**Wachtijd per toedieningsweg:**

**Intramammair gebruik:**

- 

**Droogstaande koeien**

- Meat and offal. 28 day

1 Euterinjector (1000 mg Procain-Benzylpenicillin + 314 mg Benzylpenicillin-Kalium+735,3 mg Neomycin-Sulfat) pro Euterviertel

---

**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:**

Oostenrijk

---

**Verpakkingsomschrijving:**

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](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Virbac

---

**Handelsvergunningsdatum:**

26/09/1995

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Intervet International B.V.

Virbac

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Vergunningsnummer:**

8-00255

---

**Datum toelatingswijziging:**

26/09/1995

---

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

## Documenten

Bijsluiter

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

Samenvatting van de productkenmerken

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

Etikettering

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