

MASTICEN SECADO, intramaminé suspensija

Toegelaten

- Cloxacillin hemibenzathine

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

MASTICEN SECADO, intramaminé suspensija

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Koeien

Schaap

Geit

Toedieningsweg:

Intramammair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 Spuut

Farmaceutische vorm:

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramammair gebruik:

-

Koeien

- Meat and offal. 0 day

If the drug was administered 28 days before giving birth. If the drying period is less than 4 weeks, milk has to be tested for antibiotics residue.

- Milk. 0 day

If the drug was administered 28 days before giving birth. If the drying period is less than 4 weeks, milk has to be tested for antibiotics residue.

-

Schaap

- Meat and offal. 0 day

If the drug was administered 28 days before giving birth. If the drying period is less than 4 weeks, milk has to be tested for antibiotics residue.

- Milk. 0 day

If the drug was administered 28 days before giving birth. If the drying period is less than 4 weeks, milk has to be tested for antibiotics residue.

-

Geit

- Meat and offal. 0 day

If the drug was administered 28 days before giving birth. If the drying period is less than 4 weeks, milk has to be tested for antibiotics residue.

- Milk. 0 day

If the drug was administered 28 days before giving birth. If the drying period is less than 4 weeks, milk has to be tested for antibiotics residue.

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ51CF02

Afleverstatus:

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

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Litouwen

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Litouws](#)

Alleen beschikbaar in [Litouws](#)

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:

Vetmarket UAB

Handelsvergunningsdatum:

10/06/2007

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Cenavisa S.L.

Verantwoordelijke instantie:

State Food And Veterinary Service

Vergunningsnummer:

LT/2/02/1410/001-002

Datum toelatingswijziging:

10/06/2007

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

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