

MASTICLOX - T intramammary solution

Geautoriseerd

- THYMUS VULGARIS
- Retinyl propionate
- TOCOPHERYL ACETATE

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

МАСТИКЛОКС-Т интрамамарен разтвор
MASTICLOX - T intramammary solution

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Toedieningsweg:

Intramammair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

200.00 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

50000.00 international unit(s) / 10.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

75.00 milligram(s) / 10.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor intramammair gebruik

Withdrawal period by route of administration:

Intramammair gebruik:

- Rund
-

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)

[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Bulgarije

Package description:

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#)

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#)

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Biovet AD

Marketing authorisation date:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Productielocaties partijvrijgifte:

Biovet J.S.C.

Verantwoordelijke instantie:

Bulgarian Agency For Food Safety

Toelatingsnummer:

0022-1840

Wijzigingsdatum status toelating:

30/05/2017

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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

Package Leaflet and Labelling

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000095959>