

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

Autorisert

- Prednisolone
- Bacitracin
- Neomycin
- Tetracycline hydrochloride

## Produkt identifikasjon

### **Legemidlets navn:**

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

### **Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### **Målarter:**

lakterende ku

### **Administrasjonsvei:**

Intramammær bruk

## Produktdetaljer

### **Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
10.00 milligram / 1.00 Sprøyte

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
2000.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 Sprøyte

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
250.00 milligram / 1.00 Sprøyte

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
200.00 milligram / 1.00 Sprøyte

---

### **Legemiddelform:**

Intramammarie, suspensjon

---

### **Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

#### **Intramammær bruk:**

- 

#### **lakterende ku**

- Slakt. 14 dag
- Melk. 5 dag

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.

---

### **Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QJ51RV01

---

### **Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

### **Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

HR

---

**Tilgjengelig i:**

HR

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Kroatisk](#)

Bare tilgjengelig i [Kroatisk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

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

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

26/09/2014

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Intervet International B.V.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Godkjenningsnummer:**

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

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

27/12/2023

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.