

# Mastiplan LC, 300mg/20mg (Cefapirin/Prednisolone), intramammary suspension for lactating cows

Autorisert

- Prednisolone
- Cefapirin

## Produkt identifikasjon

### **Legemidlets navn:**

Mastiplan LC, 300mg/20mg (Cefapirin/Prednisolone), intramammary suspension for lactating cows

### **Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### **Målarter:**

lakterende ku

### **Administrasjonsvei:**

Intramammær bruk

## Produktdetaljer

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

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

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

---

### **Legemiddelform:**

Intramammarie, suspensjon

---

### **Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

#### **Intramammær bruk:**

- 

#### **lakterende ku**

- Slakt. 4 dag

- Melk. 6 dag

---

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

QJ51RV01

---

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

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

### **Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

### **Autorisert i:**

BE

---

### **Tilgjengelig i:**

BE

---

### **Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

# Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Bare tilgjengelig i Engelsk Italiensk

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Intervet International B.V.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

11/05/2015

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Intervet International GmbH  
INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Godkjenningsnummer:**

BE-V473724

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

11/05/2015

---

**Referanse medlemsstat:**

IT

---

**Prosedyrenummer:**

IT/V/0121/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

BE BG CZ FR DE EL HU Irland LU NL PL PT RO SI ES

---

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 (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

### Package Leaflet

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

### Combined File of all Documents

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

### Labelling

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