

Mastilex Eļļas suspensija intramammārai lietošanai liellopiem

Dopuszczony

- Cefalexin monohydrate
- Gentamicin sulfate

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Mastilex Eļļas suspensija intramammārai lietošanai liellopiem

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Dowymieniowo

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
350.00 milligram(s) / 1.00 Strzykawka

Dostępne wyłącznie w angielski
35.00 milligram(s) / 1.00 Strzykawka

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina dowymieniowa

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Dowymieniowo:

-

Cattle

- Milk. 4 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ51RD01

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w łotewski

Dostępne wyłącznie w łotewski

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Industrial Veterinaria S.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

24/11/1997

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Industrial Veterinaria S.A.

Organ odpowiedzialny:

Food And Veterinary Service

Numer pozwolenia:

V/NRP/97/0632

Data zmiany statusu pozwolenia:

24/11/1997

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.