

MASTIJET FORT

Dopuszczony

- Prednisolone
- Bacitracin
- Neomycin
- Tetracycline hydrochloride

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

MASTIJET FORT

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

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
10.00 milligram(s) / 1.00 Strzykawka

Dostępne wyłącznie w angielski
2000.00 international unit(s) / 1.00 Strzykawka

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

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

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina dowymieniowa

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Dowymieniowo:

•

Cattle

- Meat and offal. 14 day

- Milk. no withdrawal period
Мляко: 8 издоywania.

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ51RV01

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

Dostępne w:

Bulgaria

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w bułgarski

Dostępne wyłącznie w bułgarski

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

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

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski włoski łotewski litewski Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

Intervet International B.V.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

10/04/2013

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Intos B.V.

Organ odpowiedzialny:

Bulgarian Food Safety Authority

Numer pozwolenia:

0022-2008

Data zmiany statusu pozwolenia:

10/04/2013

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.

Package Leaflet and Labelling

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