

# MASTIJET FORT intramamarna suspenzija za krave v laktaciji

Autorizado

- Prednisolone
- Bacitracin
- Neomycin
- Tetracycline hydrochloride

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

MASTIJET FORT intramamarna suspenzija za krave v laktaciji

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Via intramamária

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês

10.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

Disponível apenas em inglês

2000.00 unidade(s) internacionais / 1.00 Seringa

Disponível apenas em inglês

250.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

Disponível apenas em inglês

200.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

---

### **Forma farmacêutica:**

Suspensão intramamária

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Via intramamária:**

•

#### **Cattle (lactating cow)**

- Meat and offal. 14 dia Meso in organi: 14 dni

- Milk. 4 dia Mleko iz zdravljениh vimenskih četrti: 8 molž

---

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ51RV01

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

### **Autorizado em:**

Eslovénia

---

### **Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [eslovénio](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Intervet International B.V.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

13/08/2002

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Intervet International B.V.

---

**Autoridade responsável:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Número da autorização:**

NP/V/0201/001

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

13/08/2002

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Package Leaflet and Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.