

# MASTIJET FORT intramamarna suspenszija za krave v laktaciji

Autorizado

- Prednisolone
- Bacitracin
- Neomycin
- Tetracycline hydrochloride

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

MASTIJET FORT intramamarna suspenszija 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 zdravljenih 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.