

# Mastidol DC 300000 j.m./5 g + 150000 j.m./5 g Zawiesina dowymieniowa

Autorizado

- Benzylpenicillin procaine
- NEOMYCIN SULFATE

## Identificação do produto

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

Mastidol DC 300000 j.m./5 g + 150000 j.m./5 g Zawiesina dowymieniowa

### **Substância ativa:**

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](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Via intramamária

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)  
300000.00 unidade(s) internacionais / 1.00 Seringa

Disponível apenas em [inglês](#)  
150000.00 unidade(s) internacionais / 1.00 Seringa

---

**Forma farmacêutica:**

Suspensão intramamária

---

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

**Via intramamária:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 45 dia

---

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

QJ51RC23

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Polónia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [Polish](#)

---

## 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](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

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

Virbac Sp. z o.o.

---

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

18/12/2018

---

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

Przedsiębiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

---

**Autoridade responsável:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Número da autorização:**

2833

---

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

18/12/2018

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.