

Mastidry, 600 mg/300 mg, intramamarna suspenzija, za muzne krave u vrijeme zasušivanja

Autorizado

- Ampicillin
- Cloxacillin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Mastidry, 600 mg/300 mg, intramamarna suspenzija, za muzne krave u vrijeme zasušivanja

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [romeno](#) [finlandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramamária

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
300.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

Disponível apenas em inglês
600.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

Forma farmacêutica:

Suspensão intramamária

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramamária:

-

Cattle (dairy cow at drying-off)

- Meat and offal. 28 dia

- Milk. 56 dia

Mlijeko se smije koristiti za hranu kada nakon primjene VMP-a prođe 49 dana + 156 sati. Ako se krava oteli ranije od 49. dana nakon primjene VMP-a, tada od aplikacije do korištenja mlijeka također treba proteći 56 dana. U izrazito hipokalcemičnih krava ponekad je nužno karenciju produžiti.. U takvim slučajevima mlijeko se smije koristiti tek kada se potvrdi da su rezidue antibiotika manje od najvećih dopuštenih količina(30 µg/kg za kloksacilin i 4 µg/kg za ampicilin). Ako se VMP greškom primjeni kravama u laktaciji, mlijeko se ne smije koristiti za hranu narednih 35 dana. Nakon isteka tog razdoblja, a prije korištenja mlijeka, treba potvrditi da su rezidue antibiotika u mlijeku ispod najvećih dopuštenih količina.

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ51CR50

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Croácia

Disponibilidade:

Croácia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [croata](#)

Disponível apenas em [croata](#)

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](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Dechra Regulatory B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

18/07/2016

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Genera d.d.

Norbrook Laboratories Limited

Autoridade responsável:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Número da autorização:

UP/I-322-05/21-01/44

Data da alteração do estado de autorização:

14/05/2026

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

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