

MASTIJET FORT, 200 mg + 250 mg + 2000 i.j. + 10 mg, intramamarna suspenzija za krave u laktaciji

Autorizado

- Prednisolone
- Bacitracin
- Neomycin
- Tetracycline hydrochloride

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

MASTIJET FORT, 200 mg + 250 mg + 2000 i.j. + 10 mg, intramamarna suspenzija za krave u 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

- Milk. 5 dia

Mlijeko nije prikladno za hranu tijekom liječenja i još 10 mužnji (120 sati) nakon posljednje aplikacije pripravka tj. može se koristiti prilikom 11. mužnje, uz uvjet da se krave muzu 2x na dan.

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ51RV01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorisado 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:

Intervet International B.V. Subsidiary In The Republic Of Croatia

Data de autorização de introdução no mercado:

26/09/2014

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International B.V.

Autoridade responsável:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Número da autorização:

UP/I-322-05/22-01/701

Data da alteração do estado de autorização:

27/12/2023

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.