

# Mastiplan LC, 300mg/20mg (Cefapirin/Prednisolone), intramammary suspension for lactating cows

Autorizado

- Prednisolone
- Cefapirin

## Identificação do produto

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

Mastiplan LC, 300mg/20mg (Cefapirin/Prednisolone), intramammary suspension for lactating cows

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

### **Via de administração:**

Via intramamária

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

20.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

Disponível apenas em [inglês](#)

300.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

---

### Forma farmacêutica:

Suspensão intramamária

---

### Intervalo de segurança por via de administração:

#### Via intramamária:

- 

#### Cattle (lactating cow)

- Meat and offal. 4 dia

- Milk. 6 dia

---

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

QJ51RV01

---

### Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### Estado da autorização:

Autorizado

---

### Autorizado em:

Alemanha

---

### Disponibilidade:

Alemanha

---

### Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## 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 Deutschland GmbH

---

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

20/07/2015

---

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

Intervet International GmbH

Intervet International B.V.

---

**Autoridade responsável:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número da autorização:**

402205.00.00

---

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

31/07/2017

---

**Estado-Membro de referência:**

Itália

---

**Número de procedimento:**

IT/V/0121/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Bélgica Bulgária República Checa França Alemanha Grécia Hungria Irlanda  
Luxemburgo Países Baixos Polónia Portugal Roménia Eslováquia Espanha  
Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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