

MASTILEX, 35 mg/ml+3.5 mg/ml, intramaminé suspensija galvijams

Autorizado

- Gentamicin
- Cefalexin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

MASTILEX, 35 mg/ml+3.5 mg/ml, intramaminé suspensija galvijams

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](#)

35.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

Disponível apenas em [inglês](#)
350.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

Forma farmacêutica:

Suspensão intramamária

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramamária:

•

Cattle (lactating cow)

- Meat. 5 dia

- Milk. 5 dia 10 discarded milkings.

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ51RD01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Lituânia

Disponibilidade:

Lituânia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [lituano](#)

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](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Industrial Veterinaria S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

14/10/2007

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Industrial Veterinaria S.A.

Autoridade responsável:

State Food And Veterinary Service

Número da autorização:

LT/2/00/1114/001

Data da alteração do estado de autorização:

15/12/2025

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.