

# MASTICLOX - T intramammary solution

Autorizado

- THYMUS VULGARIS
- Retinyl propionate
- TOCOPHERYL ACETATE

## Product identification

### Nome do medicamento:

МАСТИКЛОКС-Т интрамамарен разтвор  
MASTICLOX - T intramammary solution

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via intramamária

## Product details

### Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

200.00 milligram(s) / 10.00 grama(s)

Disponível apenas em [English](#)

50000.00 international unit(s) / 10.00 grama(s)

Disponível apenas em [English](#)

75.00 milligram(s) / 10.00 grama(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Solução intramamária

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Via intramamária:**

- Cattle
- 

**Estatuto jurídico do fornecimento:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Valid

---

**Authorised in:**

Bulgária

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [Bulgarian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica de autorização do produto:**

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Biovet AD

---

**Marketing authorisation date:**

Esta informação não está disponível para este medicamento.

---

**Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:**

Biovet J.S.C.

---

**Autoridade responsável:**

Bulgarian Agency For Food Safety

---

**Número da autorização:**

0022-1840

---

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

30/05/2017

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Resumo das características do medicamento

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

Package Leaflet and Labelling

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000095959>