

Mastijet Forte suspensija ievadīšanai tesmenī laktējošām govīm

Autorizado

- Chlortetracycline hydrochloride
- Neomycin
- Bacitracin
- Prednisolone

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Mastijet Forte suspensija ievadīšanai tesmenī laktējošām govīm

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
200.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

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

Disponível apenas em inglês
2000.00 unidade(s) internacionais / 1.00 Seringa

Disponível apenas em inglês
10.00 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. 96 hora
Pienam: 96 stundas (8 slaukšanas reizes).

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ51RV01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Letónia

Disponibilidade:

Letónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [letão](#)

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:

Intervet International B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

19/02/1996

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International B.V.

Autoridade responsável:

Food And Veterinary Service

Número da autorização:

V/NRP/96/0344

Data da alteração do estado de autorização:

19/02/1996

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.