

# MASTITAR HL SUSPENSION INTRAMAMMAIRE BOVINS

Autorizat

- Benzylpenicillin potassium
- NEOMYCIN SULFATE
- Benzylpenicillin (procaine) monohydrate

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

MASTITAR HL SUSPENSION INTRAMAMMAIRE BOVINS

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine (vacă)

### Calea de administrare:

Administrare intramamară

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

0.31 gram(e) / 1.00 Seringă

Disponibile numai în [Engleză](#)  
500000.00 unități internaționale / 1.00 Seringă

Disponibile numai în [Engleză](#)  
1.00 gram(e) / 1.00 Seringă

---

**Forma farmaceutică:**

Suspensie intramamară

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare intramamară:**

- 

**Bovine (vacă)**

- Carne și organe. 19 zi
- Lapte. 38 zi

Après le traitement si la période de tarissement est inférieure à 35 jours.

- Lapte. 3 zi

Après le vêlage si la période de tarissement est égale ou supérieure à 35 jours.

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ51RC23

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

---

## Informații suplimentare

### **Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#)  
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

### **Deținătorul autorizației de comercializare:**

Virbac

---

### **Data autorizației de comercializare:**

15/12/1987

---

### **Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Intervet International B.V.

Virbac

---

### **Autoritatea responsabilă:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

### **Numărul autorizației:**

FR/V/4395848 5/1987

---

### **Data modificării statusului autorizației:**

15/12/2012

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Package Leaflet and Labelling

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.