

# MASTIJET FORT, 200 mg + 250 mg + 2000 i.j. + 10 mg, intramamarna suspenszija za krave u laktaciji

Godkänd

- Prednisolone
- Bacitracin
- Neomycin
- Tetracycline hydrochloride

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

MASTIJET FORT, 200 mg + 250 mg + 2000 i.j. + 10 mg, intramamarna suspenszija za krave u laktaciji

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Nöt (lakterande ko)

### Administreringsväg:

Intramammär användning

## Ytterligare information om produkten

### **Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på engelska

10.00 milligram(s) / 1.00 Spruta

Finns tillgänglig endast på engelska

2000.00 international unit(s) / 1.00 Spruta

Finns tillgänglig endast på engelska

250.00 milligram(s) / 1.00 Spruta

Finns tillgänglig endast på engelska

200.00 milligram(s) / 1.00 Spruta

---

### **Läkemedelsform:**

Intramammär suspension

---

### **Karenstid per administreringsväg:**

#### **Intramammär användning:**

- 

#### **Nöt (lakterande ko)**

- Meat and offal. 14 dygn

- Milk. 5 dygn

Mlijeko nije prikladno za hranu tijekom liječenja i još 10 mužnji (120 sati) nakon posljednje aplikacije pripravka tj. može se koristiti prilikom 11. mužnje, uz uvjet da se krave muzu 2x na dan.

---

### **Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QJ51RV01

---

### **Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

### **Godkännandestatus:**

Godkänd

---

### **Godkänd i:**

Kroatien

---

**Tillgänglig i:**

Kroatien

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [kroatiska](#)

Finns tillgänglig endast på [kroatiska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Intervet International B.V. Subsidiary In The Republic Of Croatia

---

**Godkännandedatum:**

26/09/2014

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Intervet International B.V.

---

**Ansvarig myndighet:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Godkännandenummer:**

UP/I-322-05/22-01/701

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

27/12/2023

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.