

Тетрамаст форте интрамамарни спринцовки 10 g

Разрешен

- Prednisolone acetate
- Bacitracin
- NEOMYCIN SULFATE
- Tetracycline hydrochloride

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Тетрамаст форте интрамамарни спринцовки 10 g

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

крава в лактационен период

Начин на приложение:

Интрамамарно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
0.01 gram(s) / 1.00 Спринцовка

Налично само в Английски
2000.00 international unit(s) / 1.00 Спринцовка

Налично само в Английски
100000.00 international unit(s) / 1.00 Спринцовка

Налично само в Английски
200000.00 international unit(s) / 1.00 Спринцовка

Фармацевтична форма:

Интрамамарна маз

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамамарно приложение:

-

крава в лактационен период

- Meat and offal. 7 day

- Milk. 5 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ51AA07

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски
Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Пластмасови спринцовки с обем 16 ml и нетна маса на продукта 10±5% g

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Zavet AD

Дата на разрешение за търговия:

11/11/2008

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Zavet AD

Отговорен орган:

Bulgarian Food Safety Authority

Номер на разрешението за търговия:

0022-2264-08.05.2014

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

5/11/2025

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Package Leaflet and Labelling