

Tetramast forte syringae intramammariae 10 g

Zugelassen

- Prednisolone acetate
- Bacitracin
- NEOMYCIN SULFATE
- Tetracycline hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Tetramast forte syringae intramammariae 10 g

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Kuh, laktierend

Art der Anwendung:

intramammäre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
0.01 gram(s) / 1.00 Spritze

Verfügbar nur in englisch
2000.00 international unit(s) / 1.00 Spritze

Verfügbar nur in englisch
100000.00 international unit(s) / 1.00 Spritze

Verfügbar nur in englisch
200000.00 international unit(s) / 1.00 Spritze

Darreichungsform:

Salbe zur intramammären Anwendung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramammäre Anwendung:

-

Kuh, laktierend

- Fleisch und Innereien. 7 Tag
 - Milch. 5 Tag
-

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ51AA07

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Bulgarien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in bulgarisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Zavet AD

Zulassungsdatum:

11/11/2008

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zavet AD

Zuständige Behörde:

Bulgarian Food Safety Authority

Zulassungsnummer:

0022-2264-08.05.2014

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

5/11/2025

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.