

# TETRANEOMAST F

Εγκεκριμένο

- Prednisolone acetate
- NEOMYCIN SULFATE
- Tetracycline hydrochloride

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

TETRANEOMAST F

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Γαλακτοφόρα αγελάδα

### Οδός χορήγησης:

Ενδομαστική οδός

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

10.00 milligram(s) / 1.00 Σύριγγα

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

250.00 milligram(s) / 1.00 Σύριγγα

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
200.00 milligram(s) / 1.00 Σύριγγα

---

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενδομαστικό εναιώρημα

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

**Ενδομαστική οδός:**

•

**Γαλακτοφόρα αγελάδα**

- Meat and offal. 14 Ημέρα

- Γάλα. 5 Ημέρα 5 дни (10 издоywania)

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QJ51RV01

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά  
Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά  
Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά  
Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Farma Vet OOD

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

28/09/2017

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Farma Vet OOD

---

**Αρμόδια αρχή:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Αριθμός έγκρισης:**

0022-2760

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

25/01/2022

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.