

TETRANEOMAST F

Autorizado

- Prednisolone acetate
- NEOMYCIN SULFATE
- Tetracycline hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

TETRANEOMAST F

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas en lactación

Vía de administración:

Vía intramamaria

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Disponible únicamente en [English](#)

250.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Disponible únicamente en [English](#)
200.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Forma farmacéutica:

Suspensión intramamaria

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramamaria:

-

Vacas en lactación

- Meat and offal. 14 Día

- Milk. 5 Día 5 дни (10 издоивания)

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ51RV01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Bulgaria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Farma Vet OOD

Fecha de autorización de comercialización:

28/09/2017

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Farma Vet OOD

Autoridad responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Número de autorización:

0022-2760

Fecha de modificación del estado de la autorización:

25/01/2022

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.