

TETRANEOMAST F

Myönnetty

- Prednisolone acetate
- NEOMYCIN SULFATE
- Tetracycline hydrochloride

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

TETRANEOMAST F

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta (lypsylehmä)

Antoreitti:

Maitorauhaseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 Ruisku

Saatavissa vain kielillä [English](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 Ruisku

Saatavissa vain kielillä [English](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 Ruisku

Lääkemuoto:

Intramammaarisuspensio

Varoaika antoreiteittäin:

Maitorauhaseen:

•

Nauta (lypsylehmä)

- Meat and offal. 14 day

- Milk. 5 day 5 дни (10 издоywania)

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ51RV01

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Farma Vet OOD

Myyntiluvan myöntämispäivä:

28/09/2017

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Farma Vet OOD

Vastaava viranomainen:

Bulgarian Food Safety Authority

Myyntilupnumero:

0022-2760

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

25/01/2022

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenvedo

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.