

# VETRAMYCIN, Intramamární mast

Niet  
gemachtigd

- Calcium pantothenate
- Dihydrostreptomycin sulfate
- Retinol palmitate
- Benzylpenicillin procaine monohydrate

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

VETRAMYCIN, Intramamární mast

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Lacterende koeien

---

**Toedieningsweg:**

Intramammair gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 Applicator

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
1000000.00 international unit(s) / 1.00 Applicator

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
10000.00 international unit(s) / 1.00 Applicator

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
1000000.00 international unit(s) / 1.00 Applicator

---

**Farmaceutische vorm:**

Zalf voor intramammair gebruik

---

**Wachttijd per toedieningsweg:**

**Intramammair gebruik:**

•

**Lacterende koeien**

- Meat and offal. 7 day
  - Milk. 5 day
- 

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QJ51RC23

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)  
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Surrendered

---

**Toegelaten in:**

Tsjechië

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

V.M.D.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

26/03/1992

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Sanochemia Pharmazeutika AG

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Vergunningsnummer:**

96/254/92-C

---

**Datum toelatingswijziging:**

9/10/2024

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

**Bijsluiter**

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

**Etikettering**

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.