

# Tetramast forte syringae intramammariae 10 g

Toegelaten

- Prednisolone acetate
- Bacitracin
- NEOMYCIN SULFATE
- Tetracycline hydrochloride

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

Tetramast forte syringae intramammariae 10 g

### **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](#)

0.01 gram(s) / 1.00 Sduit

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

2000.00 international unit(s) / 1.00 Sduit

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

100000.00 international unit(s) / 1.00 Sduit

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

200000.00 international unit(s) / 1.00 Sduit

---

**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)**

:

QJ51AA07

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)

[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Bulgarije

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)

---

## 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](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Zavet AD

---

**Handelsvergunningsdatum:**

11/11/2008

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Zavet AD

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Vergunningsnummer:**

0022-2264-08.05.2014

---

**Datum toelatingswijziging:**

5/11/2025

---

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.

## Package Leaflet and Labelling

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