

Tetramast forte syringae intramammariae 10 g

Oprávněný

- Prednisolone acetate
- Bacitracin
- NEOMYCIN SULFATE
- Tetracycline hydrochloride

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Tetramast forte syringae intramammariae 10 g

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramamálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

0.01 gram(s) / 1.00 Striekačka

Dostupné len v [English](#)

2000.00 international unit(s) / 1.00 Striekačka

Dostupné len v [English](#)

100000.00 international unit(s) / 1.00 Striekačka

Dostupné len v [English](#)

200000.00 international unit(s) / 1.00 Striekačka

Lieková forma:

Intramamálna masť

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intramamálne použitie:

-

Cattle (lactating cow)

- Meat and offal. 7 day

- Milk. 5 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ51AA07

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)

[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Bulharsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Bulharsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Zavet AD

Dátum registrácie lieku:

11/11/2008

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Zavet AD

Zodpovedný orgán:

Bulgarian Food Safety Authority

Číslo registrácie:

0022-2264-08.05.2014

Dátum zmeny stavu registrácie:

5/11/2025

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.