

# Tetramast forte syringae intramammariae 10 g

Ima dovoljenje  
za promet

- Prednisolone acetate
- Bacitracin
- NEOMYCIN SULFATE
- Tetracycline hydrochloride

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Tetramast forte syringae intramammariae 10 g

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)

[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Pot uporabe:

Intramamarno dajanje

## Podatki o zdravilu

### **Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)  
0.01 gram(s) / 1.00 Brizga

Na voljo samo v [English](#)  
2000.00 international unit(s) / 1.00 Brizga

Na voljo samo v [English](#)  
100000.00 international unit(s) / 1.00 Brizga

Na voljo samo v [English](#)  
200000.00 international unit(s) / 1.00 Brizga

---

### **Farmacevtska oblika:**

Intramamarno mazilo

---

### **Karenca glede na pot uporabe:**

#### **Intramamarno dajanje:**

- 

#### **Cattle (lactating cow)**

- Meat and offal. 7 day

- Milk. 5 day

---

### **Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QJ51AA07

---

### **Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

### **Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

### **Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v Bulgarian

---

## Dodatne informacije

### **Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish Icelandic  
Norwegian

---

### **Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v English Italian Latvian Lithuanian Norwegian

---

### **Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Zavet AD

---

### **Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

11/11/2008

---

### **Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Zavet AD

---

### **Pristojni organ:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

### **Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

0022-2264-08.05.2014

---

### **Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

5/11/2025

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini  
obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

Package Leaflet and Labelling

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.