

Tetra Delta tógyinfúzió A.U.V.

Неразрешен

- NEOMYCIN SULFATE
- Dihydrostreptomycin sulfate
- Novobiocin sodium
- Benzylpenicillin procaine
- Prednisolone

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Tetra Delta tógyinfúzió A.U.V.

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

Начин на приложение:

Интрамамарно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
10.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Интрамамарна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамамарно приложение:

-

говеда

- Milk. 108 hour

- Meat and offal. 7 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ51RV01

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски
Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Унгарски

Налично само в Унгарски

Налично само в Унгарски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Zoetis Hungary Kft.

Дата на разрешение за търговия:

19/08/1999

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Zoetis Belgium

Norbrook Laboratories Limited

Отговорен орган:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Номер на разрешението за търговия:

Тази информация не е налична за този продукт.

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

11/04/2022

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet