

TETRA – DELTA, Intramamární suspenze

Ikke
autoriseret

- Benzylpenicillin procaine monohydrate
- Prednisolone
- Dihydrostreptomycin
- Neomycin
- Novobiocin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

TETRA – DELTA, Intramamární suspenze

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Lakterende ko

Administrationsvej:

Intramammær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Applikator

Kun tilgængelig på [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 Applikator

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Applikator

Kun tilgængelig på [English](#)

105.00 milligram(s) / 1.00 Applikator

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Applikator

Lægemiddelform:

Intramammær suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramammær anvendelse:

-

Lakterende ko

- Meat and offal. 7 dag

- Milk. 108 hour

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ51RV01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Afstået

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#)

Kun tilgængelig på [Czech](#)

Kun tilgængelig på [Czech](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Dato for markedsføringstilladelse:

19/05/1983

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Norbrook Laboratories Limited

Zoetis Belgium

Ansvarlig myndighed:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markedsføringstilladelsesnummer:

15/120/83-C

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

24/05/2022

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet