

Tetra-Delta (105 mg + 100 000 j.m. + 100 mg + 100 mg + 10 mg) /10 ml Zawiesina dowymieniowa

Μη
εγκεκριμένο

- Prednisolone
- Benzylpenicillin procaine
- Dihydrostreptomycin sulfate
- Neomycin
- Novobiocin sodium

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

Tetra-Delta (105 mg + 100 000 j.m. + 100 mg + 100 mg + 10 mg) /10 ml Zawiesina dowymieniowa

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Οδός χορήγησης:

Ενδομαστική οδός

Λεπτομέρειες προϊόντος**Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

10.00 milligram(s) / 10.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

100000.00 international unit(s) / 1.00 international unit(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

100.00 milligram(s) / 10.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

105.00 milligram(s) / 10.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

100.00 milligram(s) / 10.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενδομαστικό εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**Ενδομαστική οδός:**

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 5 Βδομάδα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ51RV01

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Παραδόθηκε

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Πολωνικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Zoetis Polska Sp. z o.o.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

12/06/1996

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Zoetis Belgium

Norbrook Laboratories Limited

Αρμόδια αρχή:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Αριθμός έγκρισης:

0259

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

20/04/2022

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφο

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.