

# TETRA – DELTA, Intramamární suspenze

No  
autorizado

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

## Product identification

### Nombre del medicamento:

TETRA – DELTA, Intramamární suspenze

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Vacas en lactación

### Vía de administración:

Vía intramamaria

## Product details

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)  
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Aplicador

Disponible únicamente en [English](#)  
105.00 Miligramo(s) / 1.00 Aplicador

Disponible únicamente en [English](#)  
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Aplicador

Disponible únicamente en [English](#)  
10.00 Miligramo(s) / 1.00 Aplicador

Disponible únicamente en [English](#)  
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Aplicador

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión intramamaria

---

**Withdrawal period by route of administration:****Vía intramamaria:**

- **Vacas en lactación**

- Meat and offal. 7 Día

- Milk. 108 Hora(s)

---

**Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):**

QJ51RV01

---

**Régimen jurídico de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)  
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Desistida

---

**Authorised in:**

República Checa

---

**Descripción del empaquetado:**

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Fundamento jurídico de la autorización del producto:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

---

**Marketing authorisation date:**

19/05/1983

---

**Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

Norbrook Laboratories Limited

Zoetis Belgium

---

**Autoridad responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Número de autorización:**

15/120/83-C

---

**Fecha del cambio de estado de la autorización:**

24/05/2022

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000077456>