

TETRA-DELTA

100/105/100/100/10 mg,
intramamarna suspenzija, za
krave u laktaciji

No
autorizado

- Prednisolone
- Dihydrostreptomycin
- Benzylpenicillin procaine
- Neomycin
- Novobiocin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

TETRA-DELTA 100/105/100/100/10 mg, intramamarna suspenzija, za krave u laktaciji

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

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

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

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

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

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

Forma farmacéutica:

Suspensión intramamaria

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramamaria:

-

Vacas en lactación

- Meat and offal. 7 Día
 - Milk. 108 Hora(s)
-

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ51RV01

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Croacia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Croatian](#)

Disponible únicamente en [Croatian](#)

Disponible únicamente en [Croatian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

3/12/2020

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Norbrook Laboratories Limited

Zoetis Belgium

Autoridad responsable:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Número de autorización:

UP/I-322-05/20-01/751

Fecha de modificación del estado de la autorización:

8/04/2022

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.