

TETRA-DELTA

(125MG+150MG+100MG+100IU+10MG)/10ML

ΕΝΔΟΜΑΣΤΙΚΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

TETRA-DELTA (125MG+150MG+100MG+100IU+10MG)/10ML ΕΝΔΟΜΑΣΤΙΚΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

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

Vía de administración:

Vía intramamaria

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Unidad(es) internacional(es) / 10.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Miligramo(s) / 10.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 10.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

150.00 Miligramo(s) / 10.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

125.00 Miligramo(s) / 10.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión intramamaria

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramamaria:

-

Vacas

- Meat and offal. 4 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:

Autorizado

Autorizado en:

Grecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Greek](#)

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](#) [Portuguese](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Hellas S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

21/04/1994

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoetis Belgium

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

57431/03-06-2020/K-0081201

Fecha de modificación del estado de la autorización:

7/07/2021

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