

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

Ei
myönnetty

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

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

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

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Antoreitti:

Maitorauhaseen

Valmistetiedot**Vaikuttava aine ja vahvuus:**

Saatavissa vain kielillä English
10.00 milligram(s) / 10.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English
100000.00 international unit(s) / 1.00 international unit(s)

Saatavissa vain kielillä English
100.00 milligram(s) / 10.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English
105.00 milligram(s) / 10.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English
100.00 milligram(s) / 10.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Intramammaarisuspensio

Varoaika antoreiteittäin:**Maitorauhaseen:**

-

Nauta

- Meat and offal. 5 week

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ51RV01

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Peruutettu

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Polish](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Zoetis Polska Sp. z o.o.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

12/06/1996

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Zoetis Belgium

Norbrook Laboratories Limited

Vastaava viranomainen:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Myyntilupanumero:

0259

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

20/04/2022

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.