

TETRA – DELTA sterilná suspenzia

Non
autorisé

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

Product identification

Dénomination du médicament:

TETRA – DELTA sterilná suspenzia

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovin (vache en lactation)

Voie d'administration:

Voie intramammaire

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en Anglais
100.00 milligram(s) / 1.00 Seringue

Disponible uniquement en Anglais
105.00 milligram(s) / 1.00 Seringue

Disponible uniquement en Anglais
100.00 milligram(s) / 1.00 Seringue

Disponible uniquement en Anglais
100.00 milligram(s) / 1.00 Seringue

Disponible uniquement en Anglais
10.00 milligram(s) / 1.00 Seringue

Forme pharmaceutique:

Suspension intramammaire

Withdrawal period by route of administration:**Voie intramammaire:**

- **Bovin (vache en lactation)**

- Viande et abats. 7 day

- Lait. 108 hour

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ51RV01

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Authorised in:

Slovaquie

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en Slovak

Disponible uniquement en Slovak

Disponible uniquement en Slovak

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Marketing authorisation date:

20/04/1994

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Zoetis Belgium

Norbrook Laboratories Limited

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

15/120/83-S

Date de modification du statut de l'autorisation:

22/06/2022

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055352>