

# Tetra-Delta Milking Cow

Non autorisé

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

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Tetra-Delta Milking Cow

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovins

### Voie d'administration:

Voie intramammaire

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais  
121.76 milligram(s) / 10.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
10.00 milligram(s) / 10.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
100.00 milligram(s) / 10.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
103.69 milligram(s) / 10.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
116.81 milligram(s) / 10.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Suspension intramammaire

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie intramammaire:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 7 day

- Lait. 108 hour

---

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

QJ51RV01

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Abandonnée

---

**Autorisé en:**

Irlande

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Zoetis Belgium S.A.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

20/12/2013

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Norbrook Laboratories Limited

Zoetis Belgium

---

**Autorité responsable:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numéro de l'autorisation:**

VPA10387/078/001

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

26/07/2022

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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