

TETRA – DELTA, Intramamární suspenze

Non
autorisé

- Benzylpenicillin procaine monohydrate
- Prednisolone
- Dihydrostreptomycin
- Neomycin
- Novobiocin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

TETRA – DELTA, Intramamární suspenze

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:

Bovin (vache en lactation)

Voie d'administration:

Voie intramammaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

100.00 milligram(s) / 1.00 Applicateur

Disponible uniquement en Anglais

10.00 milligram(s) / 1.00 Applicateur

Disponible uniquement en Anglais

100.00 milligram(s) / 1.00 Applicateur

Disponible uniquement en Anglais

105.00 milligram(s) / 1.00 Applicateur

Disponible uniquement en Anglais

100.00 milligram(s) / 1.00 Applicateur

Forme pharmaceutique:

Suspension intramammaire

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramammaire:

-

Bovin (vache en lactation)

- 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:

Tchéquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

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 Ceska Republika s.r.o.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

19/05/1983

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

Norbrook Laboratories Limited

Zoetis Belgium

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

15/120/83-C

Date de modification du statut de l'autorisation:

24/05/2022

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet