

TETRA-DELTA 100/105/100/100/10 mg, intramamarna suspenzija, za krave u laktaciji

Non
autorisé

- Prednisolone
- Dihydrostreptomycin
- Benzylpenicillin procaine
- Neomycin
- Novobiocin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

TETRA-DELTA 100/105/100/100/10 mg, intramamarna suspenzija, za krave u laktaciji

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

10.00 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

105.00 milligram(s) / 1.00 Seringue

Disponible uniquement en Anglais

100.00 milligram(s) / 1.00 Seringue

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:

Retiré

Autorisé en:

Croatie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Croatian](#)

Disponible uniquement en [Croatian](#)

Disponible uniquement en [Croatian](#)

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 B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

3/12/2020

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

Norbrook Laboratories Limited

Zoetis Belgium

Autorité responsable:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numéro de l'autorisation:

UP/I-322-05/20-01/751

Date de modification du statut de l'autorisation:

8/04/2022

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site 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.