

Tetra Delta tógynfúzió A.U.V.

Níl údaraithe

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

Product identification

Ainm an chógais:

Tetra Delta tógynfúzió A.U.V.

Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bealach riarta:

Úsáid ionmhamach

Product details

Substaint ghníomhach / Láidreacht:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

10.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Foirm chógaisíochta:

Fuaidreán ionmhamach

Withdrawal period by route of administration:

Úsáid ionmhamach:

- **Cattle**

- Milk. 108 hour

- Meat and offal. 7 day

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QJ51RV01

Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stádas údaraithe:

Surrendered

Authorised in:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [Hungarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Sealbhóir an údaraithe margaíochta:

Zoetis Hungary Kft.

Marketing authorisation date:

19/08/1999

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

Zoetis Belgium

Norbrook Laboratories Limited

An t-údarás atá freagrach:

National Food Chain Safety Office

Uimhir údaraithe:

Níl an fhaisnéis seo ar fáil don táirge seo.

Athrú stádais maidir leis an dáta údaraithe:

11/04/2022

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000077802>