

Tetra-Delta (105 mg + 100 000 j.m. + 100 mg + 100 mg + 10 mg) /10 ml Zawiesina dowymieniowa

Nije
odobreno

- Prednisolone
- Benzylpenicillin procaine
- Dihydrostreptomycin sulfate
- Neomycin
- Novobiocin sodium

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Tetra-Delta (105 mg + 100 000 j.m. + 100 mg + 100 mg + 10 mg) /10 ml Zawiesina dowymieniowa

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#)

švedski islandski Norwegian

Put aplikacije:

Intramamarno

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
10.00 miligram / 10.00 mililitar

Dostupan samo u engleski
100000.00 internacionalna jedinica / 1.00 internacionalna jedinica

Dostupan samo u engleski
100.00 miligram / 10.00 mililitar

Dostupan samo u engleski
105.00 miligram / 10.00 mililitar

Dostupan samo u engleski
100.00 miligram / 10.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

intramamarna suspenzija

Karencija prema putu aplikacije:

Intramamarno:

-

Cattle

- Meat and offal. 5 week

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ51RV01

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijski latvijski litvanski
portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Surrendered

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [poljski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Zoetis Polska Sp. z o.o.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

12/06/1996

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Zoetis Belgium

Norbrook Laboratories Limited

Nadležno tijelo:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Broj odobrenja:

0259

Datum promjene statusa odobrenja:

20/04/2022

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.