

# Tetra-Delta intramamarna suspenzija za krave v laktaciji

Nije  
odobreno

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

## Identifikacija proizvoda

### Naziv lijeka:

Tetra-Delta intramamarna suspenzija za krave v laktaciji

### 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](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

### Put aplikacije:

Intramamarno

## Pojedinosti o proizvodu

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski  
100.00 miligram / 1.00 Štrcaljka

Dostupan samo u engleski  
105.00 miligram / 1.00 Štrcaljka

Dostupan samo u engleski  
100.00 miligram / 1.00 Štrcaljka

Dostupan samo u engleski  
100.00 miligram / 1.00 Štrcaljka

Dostupan samo u engleski  
10.00 miligram / 1.00 Štrcaljka

---

### Farmaceutski oblik:

intramamarna suspenzija

---

### Karencija prema putu aplikacije:

#### Intramamarno:

- 

#### Cattle (lactating cow)

- Milk. 108 sat      Mleko: 108 ur.

- Meat and offal. 7 day      Meso in organi: 7 dni.

---

### Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ51RC23

---

### Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski 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 [slovenski](#)

Dostupan samo u [slovenski](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

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

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Zoetis Belgium

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

10/11/2021

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Norbrook Laboratories Limited

Zoetis Belgium

---

**Nadležno tijelo:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Broj odobrenja:**

NP/V/0330/001

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

5/05/2022

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.