

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

Nem engedélyezett

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

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

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

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

szarvasmarha

**Alkalmazás módja:**

Intramammalis alkalmazás

---

**Terméklejellemezők****Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)

10.00 milligram(s) / 10.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

100000.00 international unit(s) / 1.00 international unit(s)

Csak itt érhető el [English](#)

100.00 milligram(s) / 10.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

105.00 milligram(s) / 10.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

100.00 milligram(s) / 10.00 millilitre(s)

---

**Gyógyszerforma:**

Intramammális szuszpenzió

---

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:****Intramammalis alkalmazás:**

- 

**szarvasmarha**

- Meat and offal. 5 week

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QJ51RV01

---

**Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)  
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Surrendered

---

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Polish](#)

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Zoetis Polska Sp. z o.o.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

12/06/1996

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Zoetis Belgium

Norbrook Laboratories Limited

---

**Felelős hatóság:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Engedély száma:**

0259

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

20/04/2022

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.