

Tetra-Delta intramamarna suspenzija za krave v laktaciji

Nem
engedélyezett

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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Tetra-Delta intramamarna suspenzija za krave v laktaciji

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:

tejelő tehén

Alkalmazás módja:

Intramammalis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

Csak itt érhető el [English](#)

105.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

Csak itt érhető el [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

Csak itt érhető el [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

Csak itt érhető el [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

Gyógyszerforma:

Intramammális szuszpenzió

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramammális alkalmazás:

-

tejelő tehén

- Milk. 108 hour Mleko: 108 ur.

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

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ51RC23

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 [Slovenian](#)

Csak itt érhető el [Slovenian](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Zoetis Belgium

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

10/11/2021

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Norbrook Laboratories Limited

Zoetis Belgium

Felelős hatóság:

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

Engedély száma:

NP/V/0330/001

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

5/05/2022

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.