

Tetra-Delta suspensija ievadīšanai tesmenī laktējošām govīm

Non
autorizzato

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

Product identification

Denominazione del medicinale:

Tetra-Delta suspensija ievadīšanai tesmenī laktējošām govīm

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vacca in lattazione)

Via di somministrazione:

Per uso intramammario

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

103.60 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

Disponibile solo in [English](#)

155.20 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

Disponibile solo in [English](#)

125.20 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

Disponibile solo in [English](#)

10.00 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

Forma farmaceutica:

Sospensione intramammaria

Withdrawal period by route of administration:

Per uso intramammario:

-

Bovini (vacca in lattazione)

- carni e frattaglie. 7 giorno

- latte. 108 ora

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ51RV01

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Authorised in:

Lettonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica rivista in base all'acquis communautaire

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

25/10/1995

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Zoetis Belgium

Norbrook Laboratories Limited

Autorità responsabile:

Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

V/NRP/94/0151

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

28/03/2022

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027091>