

Tetra Delta tőgyinfúzió A.U.V.

Non autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Tetra Delta tőgyinfúzió A.U.V.

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Per uso intramammario

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English
10.50 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English
10.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English
10.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English
10.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English
1.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione intramammaria

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Per uso intramammario:

-

bovini

- latte. 108 ora

- carni e frattaglie. 7 giorno

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

QJ51RV01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Ungheria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Hungarian

Disponibile solo in Hungarian

Disponibile solo in Hungarian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis Hungary Kft.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

19/08/1999

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Zoetis Belgium

Norbrook Laboratories Limited

Autorità responsabile:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

11/04/2022

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