

Tetra-Delta intramamarna suspensija za krave v laktaciji

Nav
atļautas

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

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Tetra-Delta intramamarna suspensija za krave v laktaciji

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops (laktējoša govys)

Lietošanas veids:

ievadīšanai tesmenī

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

100.00 miligrams(i) / 1.00 Šļirce

Pieejamas tikai [English](#)

105.00 miligrams(i) / 1.00 Šļirce

Pieejamas tikai [English](#)

100.00 miligrams(i) / 1.00 Šļirce

Pieejamas tikai [English](#)

100.00 miligrams(i) / 1.00 Šļirce

Pieejamas tikai [English](#)

10.00 miligrams(i) / 1.00 Šļirce

Farmaceitiskā forma:

Suspensija ievadīšanai tesmenī

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida: ievadīšanai tesmenī:

-

Liellops (laktējoša govs)

- Milk. 108 stunda Mleko: 108 ur.

- Gaļa un blakusprodukti. 7 diena Meso in organi: 7 dni.

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QJ51RC23

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Atsaukta

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Slovenian](#)

Pieejamas tikai [Slovenian](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Tiesiskais pamatojums, uz kuru neattiecas Direktīva 2001/82/EC

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Zoetis Belgium

Tirdzniecības atļaujas datums:

10/11/2021

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Norbrook Laboratories Limited

Zoetis Belgium

Atbildīgā iestāde:

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

Atļaujas numurs:

NP/V/0330/001

Atļaujas statusa maiņas datums:

5/05/2022

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.