

Tetra-Delta Milking Cow

Niet gemachtigd

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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Tetra-Delta Milking Cow

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Toedieningsweg:

Intramammair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
121.76 milligram(s) / 10.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
10.00 milligram(s) / 10.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
100.00 milligram(s) / 10.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
103.69 milligram(s) / 10.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
116.81 milligram(s) / 10.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor intramammair gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:**Intramammair gebruik:**

-

Rund

- Meat and offal. 7 day

- Milk. 108 hour

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ51RV01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Surrendered

Toegelaten in:

Ierland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Zoetis Belgium S.A.

Handelsvergunningsdatum:

20/12/2013

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Norbrook Laboratories Limited

Zoetis Belgium

Verantwoordelijke instantie:

Health Products Regulatory Authority

Vergunningsnummer:

VPA10387/078/001

Datum toelatingswijziging:

26/07/2022

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.