

TETRA-DELTA

(125MG+150MG+100MG+100IU+10MG)/10ML

ΕΝΔΟΜΑΣΤΙΚΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

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

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

TETRA-DELTA (125MG+150MG+100MG+100IU+10MG)/10ML ΕΝΔΟΜΑΣΤΙΚΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Koeien

Toedieningsweg:

Intramammair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

125.00 milligram(s) / 10.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

150.00 milligram(s) / 10.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

100.00 milligram(s) / 10.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

10.00 milligram(s) / 10.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

100.00 international unit(s) / 10.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor intramammair gebruik

Withdrawal period by route of administration:

Intramammair gebruik:

• Koeien

- Meat and offal. 4 day

- Milk. 108 hour

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ51RV01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Griekenland

Package description:

Alleen beschikbaar in [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Handelsvergunninghouder:

Zoetis Hellas S.A.

Marketing authorisation date:

22/04/1994

Productielocaties partijvrijgifte:

Zoetis Belgium

Verantwoordelijke instantie:

National Organization For Medicines

Toelatingsnummer:

57431/03-06-2020/K-0081201

Wijzigingsdatum status toelating:

8/07/2021

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000107772>