

# Tetra Delta tőgyinfúzió A.U.V.

Niet gemachtigd

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

## Product identification

### Naam van het geneesmiddel:

Tetra Delta tőgyinfúzió A.U.V.

### Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

### Doeldiersoort(en):

Rund

### Toedieningsweg:

Intramammair gebruik

## Product details

### Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)  
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)  
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)  
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)  
10.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor intramammair gebruik

---

**Withdrawal period by route of administration:****Intramammair gebruik:****• Rund**

- Milk. 108 hour
- Meat and offal. 7 day

---

**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:**

Surrendered

---

**Authorised in:**

Hongarije

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [Hungarian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Zoetis Hungary Kft.

---

**Marketing authorisation date:**

19/08/1999

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Zoetis Belgium

Norbrook Laboratories Limited

---

**Verantwoordelijke instantie:**

National Food Chain Safety Office

---

**Toelatingsnummer:**

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

11/04/2022

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000077802>