

Tetra-Delta intramamarna suspensija za krave v laktaciji

Niet
gemachtigd

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

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Tetra-Delta intramamarna suspensija za krave v laktaciji

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Lacterende koeien

Toedieningsweg:

Intramammair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 Sput

Alleen beschikbaar in [English](#)
105.00 milligram(s) / 1.00 Sput

Alleen beschikbaar in [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 Sput

Alleen beschikbaar in [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 Sput

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

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor intramammair gebruik

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

-

Lacterende koeien

- Milk. 108 hour Mleko: 108 ur.

- Meat and offal. 7 day Meso in organi: 7 dni.

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ51RC23

Afleverstatus:

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

Status toelating:

Surrendered

Authorised in:

Slovenië

Package description:

Alleen beschikbaar in [Slovenian](#)
Alleen beschikbaar in [Slovenian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Rechtsgrondslag productvergunning:

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

Handelsvergunninghouder:

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

10/11/2021

Productielocaties partijvrijgifte:

Norbrook Laboratories Limited
Zoetis Belgium

Verantwoordelijke instantie:

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

Toelatingsnummer:

NP/V/0330/001

Wijzigingsdatum status toelating:

5/05/2022

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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

Etikettering

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000011624>