

Tetra-Delta suspensija ievadīšanai tesmenī laktējošām govīm

Ikke
autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Tetra-Delta suspensija ievadīšanai tesmenī laktējošām govīm

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

lakterende ku

Administrasjonsvei:

Intramammær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)

103.60 milligram / 1.00 Sprøyte

Bare tilgjengelig i [English](#)

155.20 milligram / 1.00 Sprøyte

Bare tilgjengelig i [English](#)

100.00 milligram / 1.00 Sprøyte

Bare tilgjengelig i [English](#)

125.20 milligram / 1.00 Sprøyte

Bare tilgjengelig i [English](#)

10.00 milligram / 1.00 Sprøyte

Legemiddelform:

Intramammarie, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramammær bruk:

-

lakterende ku

- Slakt. 7 dag

- Melk. 108 time

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ51RV01

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracfalt

Autorisert i:

LV

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Latvian](#)

Bare tilgjengelig i [Latvian](#)

Bare tilgjengelig i [Latvian](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Zoetis Belgium

Markedsføringsgodkjenningsdato:

25/10/1995

Tilvirker for batchfrigivelse:

Zoetis Belgium SA

Norbrook Laboratories Limited

Ansvarlig myndighet:

Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

V/NRP/94/0151

Status for endring av markedsføringstillatelse:

28/03/2022

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027091>