

# Tetra-Delta (105 mg + 100 000 j.m. + 100 mg + 100 mg + 10 mg) /10 ml Zawiesina dowymieniowa

Ikke autorisert

- Prednisolone
- Benzylpenicillin procaine
- Dihydrostreptomycin sulfate
- Neomycin
- Novobiocin sodium

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

Tetra-Delta (105 mg + 100 000 j.m. + 100 mg + 100 mg + 10 mg) /10 ml Zawiesina dowymieniowa

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### Målarter:

storfe

**Administrasjonsvei:**

Intramammær bruk

---

**Produktdetaljer****Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
10.00 milligram / 10.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
100000.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 internasjonal(e) enhet(er)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
100.00 milligram / 10.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
105.00 milligram / 10.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
100.00 milligram / 10.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Intramammærie, suspensjon

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:****Intramammær bruk:**

- 

**storfe**

- Slakt. 5 uke

---

**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:**

PL

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i Polsk

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Faste kombinasjoner søknad (Artikkel 13b i Direktiv Nr 2001/83/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Zoetis Polska Sp. z o.o.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

12/06/1996

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Zoetis Belgium

Norbrook Laboratories Limited

---

**Ansvarlig myndighet:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Godkjenningsnummer:**

0259

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

20/04/2022

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Package Leaflet

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