

Tetra-Delta intramamarna suspensija za krave v laktaciji

Não
autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Tetra-Delta intramamarna suspensija za krave v laktaciji

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramamária

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

100.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

Disponível apenas em inglês

105.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

Disponível apenas em inglês

100.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

Disponível apenas em inglês

100.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

Disponível apenas em inglês

10.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

Forma farmacêutica:

Suspensão intramamária

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramamária:

-

Cattle (lactating cow)

- Milk. 108 hora Mleko: 108 ur.

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

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ51RC23

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Eslovénia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [eslovénio](#)

Disponível apenas em [eslovénio](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Zoetis Belgium

Data de autorização de introdução no mercado:

10/11/2021

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Norbrook Laboratories Limited

Zoetis Belgium

Autoridade responsável:

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

Número da autorização:

NP/V/0330/001

Data da alteração do estado de autorização:

5/05/2022

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.