

TETRA – DELTA, Intramamární suspenze

Neautorizat

- Benzylpenicillin procaine monohydrate
- Prednisolone
- Dihydrostreptomycin
- Neomycin
- Novobiocin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

TETRA – DELTA, Intramamární suspenze

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine (vacă în lactație)

Calea de administrare:

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

100.00 miligram(e) / 1.00 Applicator

Disponibile numai în Engleză

10.00 miligram(e) / 1.00 Applicator

Disponibile numai în Engleză

100.00 miligram(e) / 1.00 Applicator

Disponibile numai în Engleză

105.00 miligram(e) / 1.00 Applicator

Disponibile numai în Engleză

100.00 miligram(e) / 1.00 Applicator

Forma farmaceutică:

Suspensie intramamară

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

-

Bovine (vacă în lactație)

- Carne și organe. 7 zi

- Lapte. 108 oră

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ51RV01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Letonă Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Cehă](#)

Disponibile numai în [Cehă](#)

Disponibile numai în [Cehă](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#)

[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Data autorizației de comercializare:

19/05/1983

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Norbrook Laboratories Limited

Zoetis Belgium

Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numărul autorizației:

15/120/83-C

Data modificării statusului autorizației:

24/05/2022

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet