

Tetra Delta tőgyinfúzió A.U.V.

Neautorizat

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

Product identification

Denumirea medicamentului:

Tetra Delta tőgyinfúzió A.U.V.

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Bovine

Calea de administrare:

-

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibile numai în [English](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibile numai în [English](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibile numai în [English](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibile numai în [English](#)
10.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaceutică:

Suspensie intramamară

Withdrawal period by route of administration:

-:

- **Bovine**

- Lapte. 108 hour
- Carne și organe. 7 day

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ51RV01

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Surrendered

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Hungarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Zoetis Hungary Kft.

Marketing authorisation date:

19/08/1999

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Zoetis Belgium

Norbrook Laboratories Limited

Autoritatea responsabilă:

National Food Chain Safety Office

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

Data modificării statusului autorizației:

11/04/2022

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000077802>