

TETRA – DELTA, Intramamárni suspenze

Neoprávnený

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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

TETRA – DELTA, Intramamárni suspenze

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramamálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Aplikátor

Dostupné len v [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 Aplikátor

Dostupné len v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Aplikátor

Dostupné len v [English](#)

105.00 milligram(s) / 1.00 Aplikátor

Dostupné len v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Aplikátor

Lieková forma:

Intramamálna suspenzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intramamálne použitie:

-

Cattle (lactating cow)

- Meat and offal. 7 day

- Milk. 108 hour

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ51RV01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Surrendered

Registrovaný v/vo:

Česko

Opis balenia:

Dostupné len v [Česky](#)

Dostupné len v [Česky](#)

Dostupné len v [Česky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Dátum registrácie lieku:

19/05/1983

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Norbrook Laboratories Limited

Zoetis Belgium

Zodpovedný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Číslo registrácie:

15/120/83-C

Dátum zmeny stavu registrácie:

24/05/2022

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