

# Tetra Delta tógyinfúzió A.U.V.

Neoprávnený

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

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Tetra Delta tógyinfúzió A.U.V.

### 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](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Intramamálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

10.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Lieková forma:

Intramamálna suspenzia

---

### Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

#### Intramamálne použitie:

- 

#### Cattle

- Milk. 108 hour

- Meat and offal. 7 day

---

### 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:

Maďarsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Maďarsky](#)

Dostupné len v [Maďarsky](#)

Dostupné len v [Maďarsky](#)

---

## 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](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Zoetis Hungary Kft.

---

**Dátum registrácie lieku:**

19/08/1999

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Zoetis Belgium

Norbrook Laboratories Limited

---

**Zodpovedný orgán:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Číslo registrácie:**

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

11/04/2022

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)