

Tetra-Delta intramamarna suspenzija za krave v laktaciji

Neoprávnený

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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Tetra-Delta intramamarna suspenzija za krave v laktaciji

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 Striekačka

Dostupné len v [English](#)

105.00 milligram(s) / 1.00 Striekačka

Dostupné len v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Striekačka

Dostupné len v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Striekačka

Dostupné len v [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 Striekačka

Lieková forma:

Intramamálna suspenzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intramamálne použitie:

-

Cattle (lactating cow)

- Milk. 108 hour Mleko: 108 ur.

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

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ51RC23

Právny stav dodávky:

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

Stav registrácie:

Surrendered

Registrovaný v/vo:

Slovinsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Slovinsky](#)

Dostupné len v [Slovinsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

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

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Zoetis Belgium

Dátum registrácie lieku:

10/11/2021

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Norbrook Laboratories Limited

Zoetis Belgium

Zodpovedný orgán:

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

Číslo registrácie:

NP/V/0330/001

Dátum zmeny stavu registrácie:

5/05/2022

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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.