

# TETRA DELTA

Ni pooblašeno

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

## Product identification

### Ime zdravila:

TETRA DELTA

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

### Pot uporabe:

Intramamarno dajanje

## Product details

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Brizga

Na voljo samo v [English](#)

105.00 milligram(s) / 1.00 Brizga

Na voljo samo v [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 Brizga

Na voljo samo v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Brizga

Na voljo samo v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Brizga

---

**Farmacevtska oblika:**

intramamarna suspenzija

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intramamarno dajanje:**

• **Cattle (dairy cow)**

- Meat and offal. 7 day

- Milk. 108 hour

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):**

QJ51RV01

---

**Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:**

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

---

**Status dovoljenja:**

Surrendered

---

**Authorised in:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine:**

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Zoetis Belgium

---

**Marketing authorisation date:**

3/05/2005

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Zoetis Belgium

---

**Pristojni organ:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Številka dovoljenja :**

140018

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja:**

28/03/2022

---

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

## Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000006330>