

Tetra-Delta (105 mg + 100 000 j.m. + 100 mg + 100 mg + 10 mg) /10 ml Zawiesina dowymieniowa

Ej
godkänd

- Prednisolone
- Benzylpenicillin procaine
- Dihydrostreptomycin sulfate
- Neomycin
- Novobiocin sodium

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Tetra-Delta (105 mg + 100 000 j.m. + 100 mg + 100 mg + 10 mg) /10 ml Zawiesina dowymieniowa

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Administreringsväg:

Intramammär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
10.00 milligram(s) / 10.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
100000.00 international unit(s) / 1.00 international unit(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
100.00 milligram(s) / 10.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
105.00 milligram(s) / 10.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
100.00 milligram(s) / 10.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Intramammär suspension

Karenstid per administreringsväg:

Intramammär användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 5 vecka

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ51RV01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Övergiven

Godkänd i:

Polen

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på polska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Zoetis Polska Sp. z o.o.

Godkännandedatum:

12/06/1996

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Zoetis Belgium

Norbrook Laboratories Limited

Ansvarig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkännandenummer:

0259

Datum för ändring av godkännandestatus:

20/04/2022

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.