

## 1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

**TETRA DELTA**, suspensie intramamara pentru vaci in lactatie

## 2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

### Substanțe active:

Fiecare 10 ml de suspensie conține :	mg/seringă
Novobiocin echivalent cu Novobiocin sodic	100 mg
Neomicină echivalentă cu neomicină sulfat	105 mg
Procain Penicilină	100 mg
Dihidrostreptomicină echivalentă cu Dihidrostreptomicină sulfat	100 mg
Prednisolon	10 mg

### Excipienti:

Pentru lista completa de excipienti vezi sectiunea 6.1.

## 3. FORMA FARMACEUTICĂ

Suspensie intramamara de culoare alba.

## 4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

### 4.1 Specii țintă

Vaci in lactatie.

### 4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Pentru tratamentul mastitelor bovine la vacile în lactație cauzate de *Streptococcus aureus*, *S. uberis*, *S. dysgalactie*, *S. agalactiae* și *Escherichia coli*.

### 4.3 Contraindicații

Nu se va utiliza la animalele cunoscute cu hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienți

### 4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

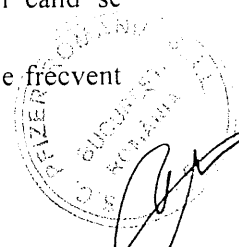
Nu se recomanda ca acest produs sa fie administrat altor specii decat bovinelor in lactatie.

### 4.5 Precauții speciale pentru utilizare

#### Precauții speciale pentru utilizare la animale

- Utilizarea produsului se va efectua pe baza unor teste de susceptibilitate a bacteriilor izolate. Dacă acest lucru nu este posibil terapia se va baza pe informațiile epidemiologice referitoare la susceptibilitate bacteriilor izolate.
- Trebuie luate în considerare politicile antimicrobiene naționale și regionale, atunci când se utilizează produsul.

Seringa trebuie folosita numai o singura data. În cursul tratamentului situația trebuie să fie frecvent reevaluată îndeaproape de către medicul veterinar.



## **Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale**

Penicilina și cefalosporinele pot determina hipersensibilitate (alergie) după injectare, inhalare, ingestie sau contactul cu pielea. Hipersenzitivitatea la peniciline poate fi legată de sensibilitatea încrucișată la cefalosporine și invers. Reacțiile alergice la aceste substanțe pot fi ocazional serioase.

Nu se va manipula acest produs de către persoanele sensibile sau care au fost atenționate să nu manipuleze aceste produse.

Manipulați acest produs cu grijă pentru a se evita expunerea, respectând toate măsurile de precauție.

### **4.6 Reactii adverse (frecvență și gravitate)**

Nu se cunosc.

### **4.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație**

Nu se impun precauții speciale. Produsul se administrează la vacile în lactație

### **4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune**

Nu se cunosc.

### **4.9 Cantități de administrat și calea de administrare**

Conținutul unei seringi trebuie infuzat în fiecare sfert afectat la nivelul canalului și sfincterului mamelonar, imediat după mulgerea completă a sfertului. Pentru administrare pe cale intramamară. Conținutul unei seringi trebuie să fie infuzat în sfertul infectat pe la nivelul canalului papilar imediat după muls. Se va agita foarte bine înainte de utilizare.

Înainte de infuzie, mamelonul trebuie să fie spălat și dezinfecțiat și trebuie avută grijă să se prevină contaminarea vârfului seringii intramamare. După administrarea produsului este recomandabil să se utilizeze o soluție pentru imersie sau un spray dezinfecțant.

Dacă este necesar, în cazurile severe, tratamentul trebuie repetat la 24-48 de ore interval.

### **4.10 Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz**

Tetra Delta este bine tolerat în cazul administrării pe cale intramamară, la vacile în lactație. Nu se așteaptă apariția de reacții adverse în cazul administrării accidentale a unei supradoze.

### **4.11 Timp de așteptare**

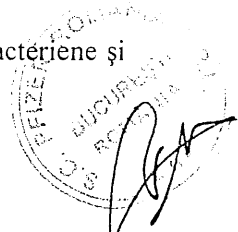
Laptele pentru consumul uman nu trebuie să fie preluat de la vacă pe tot parcursul tratamentului. Dacă vacile sunt mulse de două ori pe zi, laptele nu trebuie să fie dat pentru consum timp de 72 de ore (6 mulsori) de la ultimul tratament. Dacă orice alt tip de muls este efectuat, se va da în consum laptele după trecerea aceleiași perioadă de timp de la ultimul tratament (de exemplu, dacă se fac trei mulsori pe zi, se va da laptele în consum după cea de-a 9-a mulsoare).

Animalele nu trebuie să fie sacrificiate pentru consumul uman pe toată durata tratamentului. Bovinele pot fi sacrificiate pentru consumul uman numai după trecerea a 7 zile de la ultimul tratament.

## **5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE**

**Grupa farmacoterapeutică: Combinatii de antibiotice si alte substante, antibacteriene și corticosteroizi**

Cod ATC vet – QJ5IRV01



## **5.1 Proprietati farmacodinamice**

Tetra-Delta pentru vaci în lactație conține ca antibiotice: procain penicilina G, novobiocină, dihidrostreptomicină și neomicină. De asemenea conține și antiinflamatorul corticosteroidic prednisolon. Penicilina oferă maximum de activitate împotriva streptococilor, la potențarea efectului contribuind dihidrostreptomicina. Novobiocina oferă activitate maximă împotriva stafilococilor producători sau nu de beta-lactamază, inclusiv *Staphylococcus aureus*, inhibând de asemenea formele L rezistente la penicilină care sunt secrete în prezența acestui antibiotic. Componența cu dihidrostreptomicină oferă acțiune împotriva lui *Escherichia coli* în cazurile în care se înregistrează rezistență față de neomicină, potențând activitatea anti-streptococică a penicilinelor. Neomicina are acțiune asupra *E. coli* și oferă ajutor în cazurile în care se înregistrează rezistență față de dihidrostreptomicină. Prednisolonul își exercită acțiunea antiinflamatorie pentru reducerea inflamației asociate cu durerea.

## **5.2 Proprietati Farmacocinetice**

Tetra Delta este o combinatie de novobiocin sodic, procain penicillina G, neomicin sulfat, dihidrostreptomicina sulfat și prednisolon anhidru.

Folosirea acestui medicament este limitată: este destinat numai pentru folosire locală (pentru introducere în uger la vacile lactante). De aceea proprietatile farmacocinetice sunt restrictionate la determinarea concentratiilor diferitilor produsi individuali și reziduurilor lor după introducerea acestora în uger.

## **6. PROPRIETĂȚI FARMACEUTICE**

### **6.1 Lista excipientilor**

#### **Excipient (excipienți):**

Monostearat de aluminiu  
Ulei de arahide

### **6.2 Incompatibilități**

Nu se cunosc.

### **6.3 Perioadă de valabilitate**

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar asa cum este ambalat pentru comercializare: 18 luni.

### **6.4 Precauții speciale pentru depozitare**

A se păstra în loc uscat sub 25°C.

### **6.5 Natura și compoziția ambalajului primar**

Seringi de polietilenă de densitate mică, de culoare albă, cu capacitate de 10 ml, piston al seringii din polietilenă de densitate mică, baza capacului ce acoperă vârful seringii din polietilenă de mare densitate, de culoare roșie, vârful capacului ce acoperă vârful seringii din polietilenă de densitate mica, de culoare albă.

Cutii de carton ce conțin una sau 30 seringi.



**6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinarne neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse**

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu legislația în vigoare.

**7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Pfizer Animal Health MA EEIG  
Ramsgate Road Sandwich  
Kent CT 13 9NJ  
Marea Britanie

**8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

**9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI**

3 Mai 2005

**10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI**

**INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE**

Nu se aplica.



**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR****TETRA DELTA – Cutie de carton x 30 seringi****1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

**TETRA DELTA**, suspensie intramamara pentru vaci in lactatie  
novobiocin, neomicină, procain penicilină, dihidrostreptomicină, prednisolon.

**2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE**

<b>Substanțe active:</b>	<b>mg/seringă</b>
Fiecare seringă de 10 ml conține :	
Novobiocin echivalent cu Novobiocin sodic	100 mg
Neomicină echivalentă cu neomicină sulfat	105 mg
Procain Penicilină	100 mg
Dihidrostreptomicină echivalentă cu Dihidrostreptomicină sulfat	100 mg
Prednisolon	10 mg

**Excipienti:**

Monostearat de aluminiu  
Ulei de arahide.

**3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Suspensie intramamara

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

Cutie de carton x 30 seringi

**5. SPECII ȚINTĂ**

Vaci in lactatie.

**6. INDICAȚIE (INDICAȚII)**

Pentru tratamentul mastitelor la vacile în lactație cauzate de Streptococcus aureus, S. uberis, S. dysgalactiae, S. agalactiae și Escherichia coli.

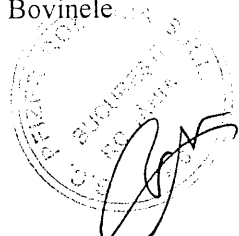
**7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Citiți prospectul înainte de utilizare.

**8. TEMPORALITATE**

Laptele pentru consumul uman nu trebuie să fie preluat de la vacă pe tot parcursul tratamentului. Dacă vacile sunt mulse de două ori pe zi, laptele nu trebuie să fie dat pentru consum timp de 72 de ore (6 mulsori) de la ultimul tratament. Dacă orice alt tip de muls este efectuat, se va da în consum laptele după trecerea aceleiași perioadă de timp de la ultimul tratament (de exemplu, dacă se fac trei mulsori pe zi, se va da laptele în consum după cea de-a 9-a mulsoare).

Animalele nu trebuie să fie sacrificiate pentru consumul uman pe toată durata tratamentului. Bovinele pot fi sacrificiate pentru consumul uman numai după trecerea a 7 zile de la ultimul tratament.

**9. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ**

Citiți prospectul înainte de utilizare.

#### **10. DATA EXPIRĂRII**

EXP {lună/an}>

#### **11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

Se va depozita în loc uscat și la temperaturi de până la 25<sup>0</sup> C.

#### **12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ**

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele legislative în vigoare.

#### **13. MENTIUNE „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICTIONAMENTE PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, DUPA CAZ**

„Numai pentru uz veterinar” - se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

#### **14. MENTIUNE „A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”**

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

#### **15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Pfizer Animal Health MA EEIG  
Ramsgate Road Sandwich  
Kent CT 13 9NJ  
Marea Britanie

#### **16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

#### **17. NUMĂRUL DE FABRICАȚIE AL SERIEI DE PRODUS**

<Serie> < Lot> < BN>{număr}



**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR**

**TETRA DELTA – Cutie de carton x 1 seringa**

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

**TETRA DELTA**, suspensie intramamara, pentru vaci in lactatie  
novobiocin, neomicină, procain penicilină, dihidrostreptomicină, prednisolon

**2. DECLARAAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE**

**Substanțe active:**

mg/seringă

Fiecare seringa de 10 ml conține :	
Novobiocin echivalent cu Novobiocin sodic	100 mg
Neomicină echivalentă cu neomicină sulfat	105 mg
Procain Penicilină	100 mg
Dihidrostreptomicină echivalentă cu Dihidrostreptomicină sulfat	100 mg
Prednisolon	10 mg

**Excipienti:**

Monostearat de aluminiu  
Ulei de arahide.

**3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Suspensie intramamara

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

Cutie de carton x 1 seringa

**5. SPECII ȚINTĂ**

Vaci in lactatie.

**6. INDICAȚIE (INDICAȚII)**

Pentru tratamentul mastitelor la vacile în lactație cauzate de *Streptococcus aureus*, *S. uberis*, *S. dysgalactiae*, *S. agalactiae* și *Escherichia coli*.

**7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Citiți prospectul înainte de utilizare.

**8. TEMPORALITATEA TRATAMENTULUI**

Laptele pentru consumul uman nu trebuie să fie preluat de la vacă pe tot parcursul tratamentului. Dacă vacile sunt mulse de două ori pe zi, laptele nu trebuie să fie dat pentru consum timp de 72 de ore (6 mulsori) de la ultimul tratament. Dacă orice alt tip de muls este efectuat, se va da în consum laptele după trecerea aceleiași perioadă de timp de la ultimul tratament (de exemplu, dacă se fac trei mulsori pe zi, se va da laptele în consum după cea de-a 9-a mulsoare).

Animalele nu trebuie să fie sacrificiate pentru consumul uman pe toată durata tratamentului. Bovinele pot fi sacrificiate pentru consumul uman numai după trecerea a 7 zile de la ultimul tratament.

**9. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ**

Citiți prospectul înainte de utilizare.

**10. DATA EXPIRĂRII**

EXP {lună/an}>

**11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

Se va depozita în loc uscat și la temperaturi de până la 25<sup>0</sup> C.

**12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ**

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele legislative în vigoare.

**13. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICTIONE PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, DUPA CAZ**

„Numai pentru uz veterinar” - se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

**14. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”**

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

**15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Pfizer Animal Health MA EEIG

Ramsgate Road Sandwich

Kent CT 13 9NJ

Marea Britanie

**16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

**17. NUMĂRUL DE FABRICАȚIE AL SERIEI DE PRODUS**

<Serie> < Lot> < BN>{număr}



**INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE AMBALAJ  
PRIMAR**  
**TETRA DELTA – 1 Seringa x 10 ml**

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

**TETRA DELTA**, suspensie intramamara, pentru vaci in lactatie novobiocin, neomicină, procain penicilină, dihidrostreptomicină, prednisolon.

**2. CANTITATEA DE SUBSTANȚE ACTIVE**

<b>Substanțe active:</b>	<b>mg/seringă</b>
Fiecare seringa de 10 ml conține :	
Novobiocin echivalent cu Novobiocin sodic	100 mg
Neomicină echivalentă cu neomicină sulfat	105 mg
Procain Penicilină	100 mg
Dihidrostreptomicină echivalentă cu Dihidrostreptomicină sulfat	100 mg
Prednisolon	10 mg

**3. CONȚINUT PE UNITATE DE GREUTATE, VOLUM SAU NUMĂR DE DOZE**

Seringă x 10 ml

**4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE**

Intramamar.

**5. TEMPORALITATEA (TIMP DE AȘTEPTARE)**

Laptele pentru consumul uman nu trebuie sa fie preluat de la vacă pe tot parcursul tratamentului. Dacă vacile sunt mulse de două ori pe zi, laptele nu trebuie să fie dat pentru consum timp de 72 de ore (6 mulsori) de la ultimul tratament. Dacă orice alt tip de muls este efectuat, se va da în consum laptele după trecerea aceleiași perioadă de timp de la ultimul tratament (de exemplu, dacă se fac trei mulsori pe zi, se va da laptele în consum după cea de-a 9-a mulsoare).

Animalele nu trebuie să fie sacrificiate pentru consumul uman pe toată durata tratamentului. Bovinele pot fi sacrificiate pentru consumul uman numai după trecerea a 7 zile de la ultimul tratament.

**6. NUMĂRUL SERIEI**

< Serie> < Lot> < BN>{număr}

**7. DATA EXPIRĂRII**

< EXP {lună/an}>

**8. MENTIUNE „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”**

Numai pentru uz veterinar.

**PROSPECT**

**TETRA DELTA**, suspensie intramamara, pentru vaci in lactatie  
novobiocin, neomicină, procain penicilină, dihidrostreptomicină, prednisolon

**NUMELE SI ADRESA DETINATORULUI AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE  
SI-A DETINATORULUI AUTORIZATIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU  
ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE**

Detinătorul autorizației de comercializare

**Pfizer Animal Health MA EEIG**

Ramsgate Road Sandwich  
Kent CT 13 9NJ  
Marea Britanie

Producător pentru eliberarea seriei:

**Norbrook Laboratories Ltd.**

Station Works, Newry, Co Down, BT35, 6JP  
Irlanda de Nord

## 2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

**TETRA DELTA**, suspensie intramamara, pentru vaci in lactatie  
novobiocin, neomicină, procain penicilină, dihidrostreptomicină, prednisolon

## 3. DECLARAREA (SUBSTANTEI) SUBSTANTELOR ACTIVE SI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENȚI)

### Substanțe active:

Fiecare seringă de 10 ml conține :

Novobiocin echivalent cu Novobiocin sodic	100 mg
Neomicină echivalentă cu neomicină sulfat	105 mg
Procain Penicilină	100 mg
Dihidrostreptomicină echivalentă cu Dihidrostreptomicină sulfat	100 mg
Prednisolon	10 mg

mg/seringă

### Excipienți:

Monostearat de aluminium  
Ulei de arahide

## 4 INDICAȚIE (INDICAȚII)

Pentru tratamentul mastitelor la vacile în lactație cauzate de Streptococcus aureus, S. uberis, S. dysgalactiae, S. agalactiae și Escherichia coli.

## 5. CONTRAINDIКАȚII

Nu se va utiliza la animalele cunoscute cu hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienți.

## 6. REACTII ADVERSE



Nu se cunosc

## 7. SPECII ȚINTĂ

Vaci în lactație

## 8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Conținutul unei seringi trebuie infuzat în fiecare sfert afectat prin canalul mamelonar, imediat după mulgerea completă a sfertului.

Pentru administrare pe cale intramamară.

Conținutul unei seringi trebuie să fie infuzat în sfertul infectat pe la nivelul canalului papilar imediat după muls. Se va agita foarte bine înainte de utilizare.

Înainte de infuzie, mamelonul trebuie să fie spălat și dezinfecțat și trebuie avută grijă să se prevină contaminarea vârfului seringii intramamare. După administrarea produsului este recomandabil să se utilizeze o soluție pentru imersie sau un spray dezinfecțant.

Dacă este necesar, în cazurile severe, tratamentul trebuie repetat la 24-48 de ore interval.

## 9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Conținutul unei seringi trebuie infuzat în fiecare sfert afectat la nivelul canalului și sfîncterului mamelonar, imediat după mulgerea completă a sfertului.

## 10. TEMP DE AȘTEPTARE

Laptele pentru consumul uman trebuie să nu fie preluat de la vacă pe tot parcursul tratamentului. Dacă vacile sunt mulse de două ori pe zi, laptele nu trebuie să fie dat pentru consum timp de 72 de ore (6 mulsori) de la ultimul tratament. Dacă orice alt tip de muls este efectuat, se va da în consum laptele după trecerea aceleiași perioadă de timp de la ultimul tratament (de exemplu, dacă se fac trei mulsori pe zi, se va da laptele în consum după cea de-a 9-a mulsoare).

Animalele nu trebuie să fie sacrificiate pentru consumul uman pe toată durata tratamentului. Bovinele pot fi sacrificiate pentru consumul uman numai după trecerea a 7 zile de la ultimul tratament.

## 11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

Se va depozita în loc uscat la temperaturi de până la 25<sup>0</sup> C

## 12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

### Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu se recomanda ca acest produs sa fie administrat altor specii decat bovinelor in lactatie.

### Precauții speciale pentru utilizare

#### Precauții speciale pentru utilizare la animale

- Utilizarea produsului se va efectua pe baza unor teste de susceptibilitate a bacteriilor izolate. Dacă acest lucru nu este posibil terapia se va baza pe informațiile epidemiologice referitoare la susceptibilitate bacteriilor izolate.
- Trebuie luate în considerare politicile antimicrobiene naționale și regionale, atunci când se utilizează produsul



Seringa trebuie folosita numai o singura data. În cursul tratamentului situația trebuie să fie frecvent reevaluată în aproape de către medicul veterinar.

**Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale**

Penicilina și cefalosporinele pot determina hipersensibilitate (alergie) după injectare, inhalare, ingestie sau contactul cu pielea. Hipersenzititatea la peniciline poate fi legată de sensibilitatea încruzișată la cefalosporine și invers. Reacțiile alergice la aceste substanțe pot fi ocazional serioase.

Nu se va manipula acest produs de către persoanele sensibile sau care au fost atenționate să nu manipuleze aceste produse.

Manipulați acest produs cu grijă pentru a se evita expunerea, respectând toate măsurile de precauție.

**Utilizare în perioada de gestație, lactație**

Nu se impun precauții speciale. Produsul se administrează la vacile în lactație

**Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz**

Tetra Delta este bine tolerat în cazul administrării pe cale intramamară, la vacile în lactație. Nu se așteaptă apariția de reacții adverse în cazul administrării accidentale a unei supradoze.

Numai pentru uz veterinar

**13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ**

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele legislative în vigoare.

**14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL**

**15. ALTE INFORMAȚII**

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare.

**Pfizer Animal Health SRL**

Willbrook Platinum Business & Convention Center  
Sos. Bucuresti Ploiești, nr. 172-176, Corp B, Etaj 5,  
Sector 1, 013686, Bucuresti  
Tel: + 40 21 207 28 00  
Fax: + 40 21 207 28 03

