

Terrexine DC 250 mg Intramammary Suspension for Dry Cows

Разрешен

Тази информация не е налична за този продукт.

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

Terrexine DC 250 mg Intramammary Suspension for Dry Cows

Arentor DC 250 mg suspensie voor intramammair gebruik bij droogstaande koeien

Активна субстанция:

Тази информация не е налична за този продукт.

Видове животни, за които е предназначен вмп:

говеда

Начин на приложение:

Интрамамарно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Тази информация не е налична за този продукт.

Фармацевтична форма:

Интрамамарна суспензия

Withdrawal period by route of administration:

Интрамамарно приложение:

• **говеда**

- Meat and offal. 21 day
- Milk. 96 hour

96 hours after calving if the dry period is longer than 54 days. 58 days following the treatment if the dry period is less than or equal to 54 days

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ51DB90

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценз:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценз за употреба:

Univet Limited

Marketing authorisation date:

2/07/2019

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Univet Limited

Отговорен орган:

Medicines Evaluation Board

Номер на лиценза:

REG NL 124023

Дата на промяна в статуса на лиценза:

27/01/2022

Референтна държава членка:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Номер на процедурата:

IE/V/0522/001

Засегната държава членка:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049832>