

Lactatrim MC Lactating Cow Intramammary Suspension.

Autoriseret

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Product identification

Lægemidlets navn:

Lactatrim MC Lactating Cow Intramammary Suspension.

Lactatrim MC Lactating Cow Intramammary Suspension.

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Kvæg

Administrationsvej:

Intramammær anvendelse

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 Sprøjte

Kun tilgængelig på [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Sprøjte

Lægemiddelform:

Intramammær suspension

Withdrawal period by route of administration:**Intramammær anvendelse:****• Kvæg**

- Meat and offal. 5 day

- Milk. 48 hour

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ51E

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Marketing authorisation date:

18/10/1996

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Norbrook Laboratories Limited
Norbrook Manufacturing Limited

Ansvarlig myndighed:

HPRA

Markedsføringstilladelsesnummer:

VPA22664/042/001

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

18/10/1996

Referencemedlemsstat:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedurenummer:

IE/V/0102/001

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

Documents

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047102>