

Terrexine DC 250 mg Intramammary Suspension for Dry Cows

Autorizado

- Cefalonium dihydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Terrexine DC 250 mg Intramammary Suspension for Dry Cows

Arentor DC 250 mg suspensie voor intramammair gebruik bij droogstaande koeien

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Vía intramamaria

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

269.63 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Forma farmacéutica:

Suspensión intramamaria

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramamaria:

-

Bovino

- Meat and offal. 21 Día
- Milk. 96 Hora(s)

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

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ51DB90

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Países Bajos

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Univet Limited

Fecha de autorización de comercialización:

2/07/2019

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Univet Limited

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 124023

Fecha de modificación del estado de la autorización:

27/01/2022

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0522/001

Estados miembros afectados:

Países Bajos

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.