

# Terrexine LC Intramammary Suspension for lactating cows

Autorizado

- Cefalexin monohydrate
- KANAMYCIN MONOSULPHATE

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

Terrexine LC Intramammary Suspension for lactating cows

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Bovino

### Vía de administración:

Vía intramamaria

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

210.36 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Disponible únicamente en [English](#)

100000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Jeringa

**Forma farmacéutica:**

Suspensión intramamaria

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Vía intramamaria:**

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 7 Día

- Milk. 108 Hora(s)

---

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

QJ51RD01

---

**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:**

Irlanda

---

**Descripción del formato:**

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](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Univet Limited

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

1/10/1988

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Univet Limited

---

**Autoridad responsable:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Número de autorización:**

VPA10990/023/001

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

1/10/1988

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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