

# Terrexine DC 250 mg Intramammary Suspension for Dry Cows

Autorisé

- Cefalonium dihydrate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Terrexine DC 250 mg Intramammary Suspension for Dry Cows  
Arentor DC 250 mg suspensie voor intramammair gebruik bij droogstaande koeien

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovins

### Voie d'administration:

Voie intramammaire

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
269.63 milligram(s) / 1.00 Seringue

### Forme pharmaceutique:

Suspension intramammaire

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie intramammaire:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 21 day
- Lait. 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

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ51DB90

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Pays-Bas

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Univet Limited

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

2/07/2019

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Univet Limited

---

**Autorité responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numéro de l'autorisation:**

REG NL 124023

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

27/01/2022

---

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0522/001

---

**États membres concernés:**

Pays-Bas

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

## Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.