

Terrexine DC 250 mg Intramammary Suspension for Dry Cows

Údaraithe

- Cefalonium dihydrate

Sainaithint táirge

Ainm an chógais:

Terrexine DC 250 mg Intramammary Suspension for Dry Cows

Terrexine DC 250 mg Intramammary Suspension for Dry Cows

Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bealach riarta:

Úsáid ionmhamach

Sonraí an táirge

Substaint agus neart gníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

269.63 milligram(s) / 1.00 Steallaire

Foirm chógaisíochta:

Fuaidreán ionmhamach

Tréimhse tarraingthe siar de réir an bhealaigh riaracháin:

Úsáid ionmhamach:

•

Cattle

- 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

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QJ51DB90

Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stádas údaráithe:

Valid

Údaráithe i:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Faisnéis bhreise

Cineál teidlíochta:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Sealbhóir an údaraithe margaíochta:

Univet Limited

Dáta Údaraithe Margaíochta:

5/07/2019

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

Univet Limited

An t-údarás atá freagrach:

Health Products Regulatory Authority

Uimhir an údaraithe:

VPA10990/052/001

Athrú stádais maidir leis an dáta údaraithe:

5/07/2019

Ballstát tagartha:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Uimhir an nóis imeachta:

IE/V/0522/001

Ballstáit lena mbaineann:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tuairiscí maidir le fo-iarmhairtí amhrasta: www.adrreports.eu/vet

Doiciméid

Achoimre ar shaintréithe an táirge

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.