

Terrexine DC 250 mg Intramammary Suspension for Dry Cows

Felhatalmazott

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Product identification

Készítmény neve:

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

Hatóanyag:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Célállat faj(ok):

szarvasmarha

Alkalmazás módja:

Intramammális alkalmazás

Product details

Hatóanyag / Hatáserősség:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Gyógyszerforma:

Intramammális szuszpenzió

Withdrawal period by route of administration:

Intramammalis alkalmazás:**• szarvasmarha**

- 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

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ51DB90

Szállítás jogállása:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Authorised in:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Termékengedélyezés jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Univet Limited

Marketing authorisation date:

2/07/2019

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Univet Limited

Felelős hatóság:

Medicines Evaluation Board

Engedély száma:

REG NL 124023

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

27/01/2022

Referencia tagállam:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Eljárás száma:

IE/V/0522/001

Érintett tagállamok:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049832>