

Lactatrim MC Lactating Cow Intramammary Suspension.

Igaliotas

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Product identification

Vaisto pavadinimas:

Lactatrim MC Lactating Cow Intramammary Suspension.

Lactatrim MC Lactating Cow Intramammary Suspension.

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Naudojimo būdas:

Naudoti į tešmenį

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 Švirkštas

Pateikiama tik [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Švirkštas

Vaisto forma:

Intramaminė suspensija

Withdrawal period by route of administration:**Naudoti į tešmenį:****• Galvijai**

- Meat and offal. 5 day

- Milk. 48 hour

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QJ51E

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Marketing authorisation date:

18/10/1996

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Atsakinga institucija:

HPRA

Registracijos pažymėjimo numeris:

VPA22664/042/001

Registracijos statuso pasikeitimo data:

18/10/1996

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedūros numeris:

IE/V/0102/001

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

Documents

Preparato charakteristikų santrauka

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047102>