

File downloaded on 2026-05-14

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/lt/600000049831>

Terrexine DC 250 mg Intramammary Suspension for Dry Cows

Registruotas

- Cefalonium dihydrate

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Terrexine DC 250 mg Intramammary Suspension for Dry Cows

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Naudojimo būdas:

Švirkšti į tešmenį

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)
269.63 miligramai / 1.00 Švirkštas

Vaisto forma:

Intramaminė suspensija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Švirkšti į tešmenį:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 21 d.

- Pienas. 96 valandos

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

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

QJ51DB90

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Univet Limited

Rinkodaros leidimo data:

5/07/2019

Serijos išleidimo gamybos vietas:

Univet Limited

Atsakinga institucija:

Health Products Regulatory Authority

Registracijos numeris:

VPA10990/052/001

Registracijos statuso pasikeitimo data:

5/07/2019

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Procedūros numeris:

IE/V/0522/001

Susijusios valstybės narės:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

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