

Terrexine LC Intramammary Suspension for lactating cows

Autorisert

- KANAMYCIN MONOSULPHATE
- Cefalexin monohydrate

Product identification

Legemidlets navn:

Terrexine LC Intramammary Suspension for lactating cows

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

storfe

Administrering:

Intramammær bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

100000.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 Sprøyte

Tilgjengelig bare i [English](#)

210.36 milligram / 1.00 Sprøyte

Legemiddelform:

Intramammarie, suspensjon

Withdrawal period by route of administration:

Intramammær bruk:

• **storfe**

- Slakt. 7 dag
 - Melk. 108 time
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ51

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

Irland

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Tilgjengelig bare i [English](#) [Italian](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Univet Limited

Marketing authorisation date:

1/10/1988

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Univet Limited

Ansvarlig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkjenningsnummer:

VPA10990/023/001

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

1/10/1988

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

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064563>