

Terrexine DC 250 mg Intramammary Suspension for Dry Cows

Dopuszczony

- Cefalonium dihydrate

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Terrexine DC 250 mg Intramammary Suspension for Dry Cows

Arentor DC 250 mg suspensie voor intramammair gebruik bij droogstaande koeien

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Dowymieniowo

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

269.63 milligram(s) / 1.00 Strzykawka

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina dowymieniowa

Okres karencji w zależności od drogi podania:**Dowymieniowo:**

-

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

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ51DB90

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Univet Limited

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

2/07/2019

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Univet Limited

Organ odpowiedzialny:

Medicines Evaluation Board

Numer pozwolenia:

REG NL 124023

Data zmiany statusu pozwolenia:

27/01/2022

Referencyjne państwo członkowskie:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numer procedury:

IE/V/0522/001

Zainteresowane państwa członkowskie:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

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