

Terrexine LC Intramammary Suspension for lactating cows

Dopuszczony

- Cefalexin monohydrate
- KANAMYCIN MONOSULPHATE

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Terrexine LC Intramammary Suspension for lactating cows

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Dowymieniowo

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

210.36 milligram(s) / 1.00 Strzykawka

Dostępne wyłącznie w angielski
100000.00 international unit(s) / 1.00 Strzykawka

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina dowymieniowa

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Dowymieniowo:

-

Cattle

- Meat and offal. 7 day
 - Milk. 108 hour
-

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ51RD01

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski
portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski
niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w angielski

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki
islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski włoski

Podmiot odpowiedzialny:

Univet Limited

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

1/10/1988

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Univet Limited

Organ odpowiedzialny:

Health Products Regulatory Authority

Numer pozwolenia:

VPA10990/023/001

Data zmiany statusu pozwolenia:

1/10/1988

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

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

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