

Lactatrim MC Lactating Cow Intramammary Suspension.

Autorizado

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Product identification

Nome do medicamento:

Lactatrim MC Lactating Cow Intramammary Suspension.

Lactatrim MC Lactating Cow Intramammary Suspension.

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramamária

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 Seringa

Disponível apenas em [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Seringa

Forma farmacêutica:

Suspensão intramamária

Withdrawal period by route of administration:

Via intramamária:

• **Cattle**

- Meat and offal. 5 dia

- Milk. 48 hora

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QJ51E

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Irlanda

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Marketing authorisation date:

18/10/1996

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Autoridade responsável:

HPRA

Número da autorização:

VPA22664/042/001

Data de alteração do estado de autorização:

18/10/1996

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0102/001

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

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

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