

Cepravin Dry Cow 250 mg Intramammary suspension

Разрешен

- Cefalonium dihydrate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Cepravin Dry Cow 250 mg Intramammary suspension

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Датски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Румънски](#) [Финландски](#) [Norwegian](#)

Начин на приложение:

Интрамамарно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)
269.60 milligram(s) / 1.00 Апликатор

Фармацевтична форма:

Интрамамарна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамамарно приложение:

•

Cattle (dairy cow at drying-off)

- Meat and offal. 21 day

- Milk. 96 hour

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ51DB90

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Germany

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet Deutschland GmbH

Дата на разрешение за търговия:

20/08/2012

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Trirx Segre

Intervet International GmbH

Отговорен орган:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Номер на разрешението за търговия:

401626.00.00

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

15/12/2017

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

DE/V/0184/001

Засегната държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Гръцки Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Немски Естонски Английски Френски Италиански
Холандски Португалски Словашки Финландски Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

2401626-paren-20210713.pdf