

Cepravin DC 250 mg, suspensão intramamária para bovinos

Registrováno

- Cefalonium dihydrate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Cepravin DC 250 mg, suspenso intramamria para bovinos

Liv látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Clov druhy:

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Cesta podání:

Intramamrn podání

daje o prpravku

Liv ltka a sla:

Dostupné pouze v [English](#)
250.00 milligram(s) / 1.00 Strkaka

Lkov forma:

Intramamrn suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramamární podání:

-

Cattle (dry cow)

- Maso. 21 day
- Mléko. 96 hour

Intervalo entre tratamento-parto \geq 51 dias: Intervalo de segurança = 96 horas após o parto. O mesmo intervalo de segurança é aplicável a novilhas durante a sua primeira gestação. Se a vaca sofrer de hipocalcémia, poderá ser necessário descartar o leite por um maior período de tempo. Deverá ser comprovado analiticamente a ausência de antibiótico antes da utilização do leite para consumo humano. Este procedimento é aconselhável devido à variabilidade da capacidade das vacas leiteiras excretarem o antibiótico.

- Mléko. 59 day

Intervalo entre tratamento-parto $<$ 51 dias Intervalo de segurança = 51 dias mais 96 horas após o parto. O mesmo intervalo de segurança é aplicável a novilhas durante a sua primeira gestação. Se a vaca sofrer de hipocalcémia, poderá ser necessário descartar o leite por um maior período de tempo. Deverá ser comprovado analiticamente a ausência de antibiótico antes da utilização do leite para consumo humano. Este procedimento é aconselhável devido à variabilidade da capacidade das vacas leiteiras excretarem o antibiótico.

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ51DB90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Portugalsko

Dostupné v:

Portugalsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Portuguese](#)

Dostupné pouze v [Portuguese](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

MSD Animal Health Lda.

Datum registrace:

19/06/1991

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Trirx Segre

Intervet International GmbH

Příslušný orgán:

Directorate General For Food And Veterinary

Registrační číslo:

623/01/12NFVPT

Datum změny stavu registrace:

1/11/2020

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.