

Cepravin Dry Cow 250 mg Intramammary suspension

Registrováno

- Cefalonium dihydrate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Cepravin Dry Cow 250 mg Intramammary suspension

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot (dojnice v období stání na sucho)

Cesta podání:

Intramamární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

269.60 milligram(s) / 1.00 Aplikátor

Léková forma:

Intramamární suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramamární podání:

-

Skot (dojnice v období stání na sucho)

- Maso. 21 day
- Mléko. 96 hour

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):
QJ51DB90**Právní status výdeje:**

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Nizozemsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet Nederland B.V.

Datum registrace:

28/03/2013

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Trirx Segre
Intervet International GmbH

Příslušný orgán:

Medicines Evaluation Board

Registrační číslo:

REG NL 110469

Datum změny stavu registrace:

28/03/2013

Referenční členský stát:

Německo

Číslo procedury:

DE/V/0184/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Bulharsko Kypr

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Lotyšsko Nizozemsko

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.

2401626-paren-20210713.pdf