

# Cepravin DC 250 mg, suspensão intramamária para bovinos

Zugelassen

- Cefalonium dihydrate

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Cepravin DC 250 mg, suspensão intramamária para bovinos

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Kuh, trockenstehend

---

**Art der Anwendung:**

intramammäre Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)  
250.00 milligram(s) / 1.00 Spritze

---

**Darreichungsform:**

Suspension zur intramammären Anwendung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

## **intramammäre Anwendung:**

- 

### **Kuh, trockenstehend**

- Fleisch und Innereien. 21 Tag
- Milch. 96 Stunde

Intervale 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.

- Milch. 59 Tag

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.

---

## **Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QJ51DB90

---

## **Abgaberegung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

## **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

## **Zugelassen in:**

Portugal

---

## **Verfügbar in:**

Portugal

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [portugiesisch](#)

Verfügbar nur in [portugiesisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)  
[isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

MSD Animal Health Lda.

---

**Zulassungsdatum:**

19/06/1991

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Trirx Segre

Intervet International GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Zulassungsnummer:**

623/01/12NFVPT

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

1/11/2020

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.