

Cepravin DC 250 mg, suspensão intramamária para bovinos

Authorised

- Cefalonium dihydrate

Product identification

Medicine name:

Cepravin DC 250 mg, suspensão intramamária para bovinos

Active substance:

Cefalonium dihydrate

Target species:

Cattle (dry cow)

Route of administration:

Intramammary use

Product details

Active substance and strength:

Cefalonium dihydrate
250.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

Pharmaceutical form:

Intramammary suspension

Withdrawal period by route of administration:**Intramammary use:**

-

Cattle (dry cow)

- Meat and offal. 21 day

- Milk. 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.

- Milk. 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.

Anatomical therapeutic chemical veterinary (ATCvet) codes:

QJ51DB90

Legal status of supply:

Veterinary medicinal product subject to veterinary prescription

Authorisation status:

Valid

Authorised in:

Portugal

Available in:

Portugal

Package description:

Available only in [Portuguese](#)

Available only in [Portuguese](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Legal basis of product authorisation:

Full application (Article 12(3) of Directive No 2001/82/EC)

Marketing authorisation holder:

MSD Animal Health Lda.

Marketing authorisation date:

19/06/1991

Manufacturing sites for batch release:

Trirx Segre

Intervet International GmbH

Responsible authority:

Directorate General For Food And Veterinary

Authorisation number:

623/01/12NFVPT

Date of authorisation status change:

1/11/2020

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

Documents

Combined File of all Documents

This document does not exist in this language (English). You can find it in another language below.