

# CEPRAVIN VACAS SECAS 250 mg SUSPENSIÓN INTRAMAMARIA

Autorizado

- Cefalonium dihydrate

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

CEPRAVIN VACAS SECAS 250 mg SUSPENSIÓN INTRAMAMARIA

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

**Especies de destino:**

Vacas en secado

**Vía de administración:**

Vía intramamaria

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
250.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

**Forma farmacéutica:**

Suspensión intramamaria

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intramamaria:**

- 

**Vacas en secado**

- Meat and offal. 21 Día

- Milk. no withdrawal period

Leche: 4 días en secado superior a 54 días/58 días

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ51DB90

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

España

---

**Disponible en:**

España

---

**Descripción del formato:**

Caja de cartón con 20 jeringas de 3 g y 20 toallitas limpiadoras

Caja de cartón con 4 jeringas de 3 g y 4 toallitas limpiadoras

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

19/05/1988

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Intervet International GmbH

Tririx Segre

---

**Autoridad responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número de autorización:**

2566 ESP

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

13/06/2012

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Etiquetado

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto