

Cepravin Dry Cow 250 mg Intramammary suspension

Volitatud

- Cefalonium dihydrate

Product identification

Ravimi nimetus:

CEPRAVRIN DRY COW 250 mg suspensie voor intramammair gebruik voor runderen
Cepravin Dry Cow 250 mg Intramammary suspension

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

veis (piimalehm kinnijätmisel)

Manustamisviis:

Intramammaarne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)
269.60 milligram(s) / 1.00 Aplikaator

Ravimvorm:

Intramammaarsuspensioon

Withdrawal period by route of administration:

Intramammaarne:

-

veis (piimalehm kinnijätmisel)

- liha ja söödavad koed. 21 day

- piim. 96 hour

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QJ51DB90

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Authorised in:

Holland

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloo õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloo hoidja:

Intervet Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

28/03/2013

Partii vabastamise tootmiskohad:

Trirx Segre

Intervet International GmbH

Vastutav asutus:

Medicines Evaluation Board

Authorisation number:

REG NL 110469

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

28/03/2013

Viiteliikmesriik:

Saksamaa

Müügiloamenetluse number:

DE/V/0184/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Bulgaaria Küpros Eesti Läti Holland

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

Documents

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060853>