

Cepravin DC 250 mg, suspensão intramamária para bovinos

Údaraithe

- Cefalonium dihydrate

Sainaithint táirge

Ainm an chógais:

Cepravin DC 250 mg, suspensão intramamária para bovinos

Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Bealach riарtha:

Úsáid ionmhamach

Sonraí an táirge

Substaint agus neart gníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)
250.00 milligram(s) / 1.00 Steallaire

Foirm chógaisíochta:

Fuaidreán ionmhamach

Tréimhse tarraingthe siar de réir an bhealaigh riaracháin:

Úsáid ionmhamach:

-

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.

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QJ51DB90

Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stádas údaraithe:

Valid

Údaraithe i:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil i:

Portugal

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [Portuguese](#)

Ar fáil ach amháin i [Portuguese](#)

Faisnéis bhreise

Cineál teidlíochta:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [Italian](#)

Sealbhóir an údaraithe margaíochta:

MSD Animal Health Lda.

Dáta Údaraithe Margaíochta:

19/06/1991

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

Trirx Segre

Intervet International GmbH

An t-údarás atá freagrach:

Directorate General For Food And Veterinary

Uimhir an údaraithe:

623/01/12NFVPT

Athrú stádais maidir leis an dáta údaraithe:

1/11/2020

Tuairiscí maidir le fo-iarmhairtí amhrasta: www.adrreports.eu/vet

Doiciméid

Combined File of all Documents

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.