

# Cepravin DC 250 mg, suspensão intramamária para bovinos

Engedélyezett

- Cefalonium dihydrate

## Termék azonosítása

**Készítmény neve:**

Cepravin DC 250 mg, suspensão intramamária para bovinos

---

**Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

---

**Célállat faj:**

szárazonálló tehén

---

**Alkalmazás módja:**

Intramammális alkalmazás

---

## Termékjellemzők

**Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)  
250.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

---

**Gyógyszerforma:**

Intramammális szuszpenzió

---

## **Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján: Intramammalis alkalmazás:**

- 

### **szárazonálló tehén**

- 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.

---

## **Anatómiais, terápiais és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QJ51DB90

---

## **Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

## **Engedélyezési státusz:**

Valid

---

## **Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Elérhető:**

Portugal

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Portuguese](#)

Csak itt érhető el [Portuguese](#)

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

MSD Animal Health Lda.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

19/06/1991

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Trirx Segre

Intervet International GmbH

---

**Felelős hatóság:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Engedély száma:**

623/01/12NFVPT

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

1/11/2020

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.