

Cepravin Dry Cow 250 mg, suspension intramammaire

Engedélyezett

- Cefalonium dihydrate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Cepravin Dry Cow 250 mg, suspension intramammaire

Cepravin Dry Cow 250 mg Suspension zur intramammären Anwendung

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

tejhasznú szarvasmarha

Alkalmazás módja:

Intramammális alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

250.00 milligram(s) / 3.00 gram(s)

Gyógyszerforma:

Intramammális szuszpenzió

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramammalis alkalmazás:

-

tejhasznú szarvasmarha

- Milk. no withdrawal period

If calving occurs after 54 days after treatment, milk for human consumption may only be taken 96 hours. If calving occurs before 54 days after treatment, milk for human consumption may be taken after 54 days plus 96 hours after treatment.

- Meat and offal. no withdrawal period
0 days

Anatómiai, terápiás 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:

Luxembourg

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

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:

Intervet International B.V.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

13/01/1986

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Intervet International GmbH

Felelős hatóság:

Ministry Of Health And Social Security

Engedély száma:

V 817/86/07/0355

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

26/03/2014

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

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