

Cepravin Dry Cow 250 mg Intramammary suspension

Heimilað

- Cefalonium dihydrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Cepravin Dry Cow 250 mg Intramammary suspension

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Aðeins fáanlegt í [spænska](#) [tékkneska](#) [danska](#) [eistneska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [Norwegian](#)

Leið stjórnýslu:

Til notkunar í spena

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
269.60 milligram(s) / 1.00 Áhald

Lyfjaform:

Spenalyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í spena:**

-

Cattle (dairy cow at drying-off)

- Kjöt og innmatur. 21 dagar

- Mjólk. 96 klukkustundir

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ51DB90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Þýskaland

Fáanlegt í:

Þýskaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Intervet Deutschland GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

20/08/2012

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Trirx Segre

Intervet International GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

401626.00.00

Dagsetning á breytingu stöðu:

15/12/2017

Umsjónarland (RMS):

Þýskaland

Ferilsnúmer:

DE/V/0184/001

Þáttökulönd (CMS):

Austurríki Búlgaríá Kýpur Eistland Lettland Holland

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

2401626-paren-20210713.pdf