

Cepritect 250 mg Intramammary Suspension for Dry Cows

Autorizzato

- Cefalonium dihydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Cepritect 250 mg Intramammary Suspension for Dry Cows

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Per uso intramammario

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
269.63 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

Forma farmaceutica:

Sospensione intramammaria

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Per uso intramammario:

-

bovini

- carni e frattaglie. 21 giorno
- latte. 96 ora after calving if the dry period is longer than 54 days
- latte. 58 giorno

following treatment if the dry period is less than or equal to 54 days

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ51DB90

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Portogallo

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

3/11/2017

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Norbrook Manufacturing Limited
Norbrook Laboratories Limited

Autorità responsabile:

Directorate General For Food And Veterinary

Numero di autorizzazione:

1141/01/17DFVPT

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

10/01/2025

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0559/001

Stati membri interessati:

Austria Bulgaria Repubblica Ceca Estonia Francia Ungheria Italia Lettonia
Lituania Polonia Portogallo Slovacchia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.