

# Cepravin Dry Cow 250 mg Intramammary suspension

Autorizzato

- Cefalonium dihydrate

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

Cepravin Dry Cow 250 mg Intramammary suspension

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

Bovini (vacca da latte in asciutta)

---

**Via di somministrazione:**

Per uso intramammario

---

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)  
269.60 milligrammo(i) / 1.00 Applicatore

---

**Forma farmaceutica:**

Sospensione intramammaria

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Per uso intramammario:**

- 

**Bovini (vacca da latte in asciutta)**

- carni e frattaglie. 21 giorno

- latte. 96 ora

---

**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:**

Germania

---

**Disponibile in:**

Germania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Intervet Deutschland GmbH

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

20/08/2012

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Trirx Segre  
Intervet International GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

401626.00.00

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

15/12/2017

---

**Stato membro di riferimento:**

Germania

---

**Numero di procedura:**

DE/V/0184/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Bulgaria Cipro Estonia Lettonia Paesi Bassi

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

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

2401626-paren-20210713.pdf