

# Cepravin DC 250 mg, suspensão intramamária para bovinos

Autorizzato

- Cefalonium dihydrate

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

Cepravin DC 250 mg, suspensão intramamária para bovinos

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

Bovini (vacca in asciutta)

---

**Via di somministrazione:**

Per uso intramammario

---

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

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

---

**Forma farmaceutica:**

Sospensione intramammaria

---

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

**Per uso intramammario:**

•

**Bovini (vacca in asciutta)**

- carni e frattaglie. 21 giorno

- latte. 96 ora

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 hipocalcemia, 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.

- latte. 59 giorno

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 hipocalcemia, 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.

---

**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

---

**Disponibile in:**Portogallo

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Portuguese](#)

Disponibile solo in [Portuguese](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

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

MSD Animal Health Lda.

---

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

19/06/1991

---

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

Trirx Segre

Intervet International GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numero di autorizzazione:**

623/01/12NFVPT

---

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

1/11/2020

---

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 (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.