

Cepravin DC 250 mg, suspensão intramamária para bovinos

Atļautas

- Cefalonium dihydrate

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Cepravin DC 250 mg, suspensão intramamária para bovinos

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops (govs cietstāves periodā)

Lietošanas veids:

ievadīšanai tesmenī

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)
250.00 miligrams(i) / 1.00 Šļirce

Farmaceutiskā forma:

Suspensija ievadīšanai tesmenī

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:

ievadišanai tesmenī:

-

Liellops (govs cietstāves periodā)

- Gaļa un blakusprodukti. 21 diena

- Piens. 96 stunda

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 hipocalcémia, 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.

- Piens. 59 diena

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 hipocalcémia, 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.

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QJ51DB90

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejams:

Portugal

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Portuguese](#)

Pieejamas tikai [Portuguese](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieejamas tikai [English](#) [Italian](#)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

MSD Animal Health Lda.

Tirdzniecības atļaujas datums:

19/06/1991

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Trirx Segre

Intervet International GmbH

Atbildīgā iestāde:

Directorate General For Food And Veterinary

Atļaujas numurs:

623/01/12NFVPT

Atļaujas statusa maiņas datums:

1/11/2020

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Visu dokumentu apvienotais fails

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.