

# Cepebiotic 330 mg/100 mg intramammary solution for cattle

Toegelaten

- NEOMYCIN SULFATE
- Lincomycin hydrochloride

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

Cepebiotic 330 mg/100 mg intramammary solution for cattle

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Rund

---

### **Toedieningsweg:**

Intramammair gebruik

---

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

144.00 milligram(s) / 1.00 Spuit

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

376.00 milligram(s) / 1.00 Spuit

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor intramammair gebruik

---

**Wachttijd per toedieningsweg:****Intramammair gebruik:**

- 

**Rund**

- Meat and offal. 3 day

- Milk. 84 hour

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QJ51RF03

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Oostenrijk

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Handelsvergunningsdatum:**

15/07/2025

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Vergunningsnummer:**

842824

---

**Datum toelatingswijziging:**

15/07/2025

---

**Rapporterende lidstaat:**

Nederland

---

**Procedurenummer:**

NL/V/0421/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Duitsland Hongarije Spanje

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

**Bijsluiter**

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

**Samenvatting van de productkenmerken**

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

**Etikettering**

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.