

Cepravin Dry Cow 250 mg Intramammary suspension

Toegelaten

- Cefalonium dihydrate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Cepravin Dry Cow 250 mg Suspension zur intramammären Anwendung

Cepravin Dry Cow 250 mg Intramammary suspension

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Alleen beschikbaar in [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Deens](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#)
[Letlands](#) [Litouws](#) [Roemeense](#) [Fins](#) [Norwegian](#)

Toedieningsweg:

Intramammair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

269.60 milligram(s) / 1.00 Applicator

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor intramammair gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramammair gebruik:

-

Cattle (dairy cow at drying-off)

- Meat and offal. 21 day

- Milk. 96 hour

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ51DB90

Afleverstatus:

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

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Duitsland

Beschikbaar in:

Duitsland

Verpakkingsomschrijving:

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](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet Deutschland GmbH

Handelsvergunningsdatum:

20/08/2012

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Trirx Segre

Intervet International GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Vergunningsnummer:

401626.00.00

Datum toelatingswijziging:

15/12/2017

Rapporterende lidstaat:

Duitsland

Procedurenummer:

DE/V/0184/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk Bulgarije Cyprus Estland Letland Nederland

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

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