

Cepravin Dry Cow, 250 mg, intramamarna suspensija za krave u suhostaju

Toegelaten

- Cefalonium

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Cepravin Dry Cow, 250 mg, intramamarna suspensija za krave u suhostaju

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Toedieningsweg:

Intramammair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
250.00 milligram(s) / 1.00 Spuut

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor intramammair gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:**Intramammair gebruik:**

-

Rund

- Meat and offal. 21 day

- Milk. 58 day

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:Kroatië

Beschikbaar in:Kroatië

Verpakkingsomschrijving:Alleen beschikbaar in [Kroatisch](#)

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](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet International B.V. Subsidiary In The Republic Of Croatia

Handelsvergunningsdatum:

15/01/2016

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Trirx Segre

Intervet Deutschland GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Vergunningsnummer:

UP/I-322-05/22-01/587

Datum toelatingswijziging:

27/12/2023

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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