

CEPRAVRIN DRY COW 250 mg suspensie voor intramammair gebruik voor runderen

Toegelaten

- Cefalonium dihydrate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

CEPRAVRIN DRY COW 250 mg suspensie voor intramammair gebruik voor runderen

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:

Nederland

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 Nederland B.V.

Handelsvergunningsdatum:

28/03/2013

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Trirx Segre

Intervet International GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Vergunningsnummer:

REG NL 110469

Datum toelatingswijziging:

28/03/2013

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

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 27/03/2024

Downloaden

2401626-paren-20210713.pdf