

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

Autorisert

- Cefalonium

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

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

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

**Målarter:**

storfe

**Administrasjonsvei:**

Intramammær bruk

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
250.00 milligram / 1.00 Sprøyte

**Legemiddelform:**

Intramammærie, suspensjon

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:****Intramammær bruk:**

- 

**storfe**

- Slakt. 21 dag

- Melk. 58 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QJ51DB90

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

HR

---

**Tilgjengelig i:**

HR

---

**Pakningsbeskrivelse:**Bare tilgjengelig i [Kroatisk](#)

---

**Tilleggsinformasjon****Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

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

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

15/01/2016

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Trirx Segre

Intervet Deutschland GmbH

---

**Ansvarlig myndighet:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Godkjenningsnummer:**

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

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

27/12/2023

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.