

Cepravin Dry Cow 250 mg Intramammary suspension

Autorisert

- Cefalonium dihydrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Cepravin Dry Cow 250 mg Intramammary suspension

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe, ku ved avsining

Administrasjonsvei:

Intramammær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

269.60 milligram / 1.00 Applikator

Legemiddelform:

Intramammærie, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramammær bruk:

-

storfe, ku ved avsining

- Slakt. 21 dag
- Melk. 96 time

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ51DB90

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

NL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet Nederland B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

28/03/2013

Tilvirker for batchfrigivelse:

Trirx Segre
Intervet International GmbH

Ansvarlig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkjenningsnummer:

REG NL 110469

Status for endring av markedsføringstillatelse:

28/03/2013

Referanse medlemsstat:

DE

Prosedyrenummer:

DE/V/0184/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BG Kypros EE LV NL

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

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

2401626-paren-20210713.pdf