

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

Autorizat

- Cefalonium

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

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

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

### Calea de administrare:

-

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)  
250.00 miligram(e) / 1.00 Seringă

### Forma farmaceutică:

Suspensie intramamară

## Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

- 

### **Bovine**

- Carne și organe. 21 zi

- Lapte. 58 zi

---

## Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ51DB90

---

## Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

## Status autorizație:

Valid

---

## Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

## Disponibil în:

Croatia

---

## Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Croată](#)

---

## Informații suplimentare

### Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

---

### Deținătorul autorizației de comercializare:

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

---

**Data autorizației de comercializare:**

15/01/2016

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Trirx Segre

Intervet Deutschland GmbH

---

**Autoritatea responsabilă:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Numărul autorizației:**

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

---

**Data modificării statusului autorizației:**

27/12/2023

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.