

# Cepravin Dry Cow 250 mg Intramammary suspension

Ima dovoljenje  
za promet

- Cefalonium dihydrate

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Cepravin Dry Cow 250 mg Intramammary suspension

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#)  
[Lithuanian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

### Pot uporabe:

Intramamarno dajanje

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)  
269.60 milligram(s) / 1.00 Aplikator

### Farmaceutska oblika:

intramamarna suspenzija

**Karenca glede na pot uporabe:****Intramamarno dajanje:**

- 

**Cattle (dairy cow at drying-off)**

- Meat and offal. 21 day

- Milk. 96 hour

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QJ51DB90

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

**Ima dovoljenje za promet v:**Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)**Na voljo v:**

Germany

**Opis ovojnine zdravila:**Na voljo samo v [English](#)Na voljo samo v [English](#)

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Intervet Deutschland GmbH

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

20/08/2012

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Trirx Segre

Intervet International GmbH

---

**Pristojni organ:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

401626.00.00

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

15/12/2017

---

**Referenčna država članica:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Številka postopka:**

DE/V/0184/001

---

**Zadevne države članice:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)  
[Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

2401626-paren-20210713.pdf