

Cepravin DC 250 mg, suspensão intramamária para bovinos

Godkänd

- Cefalonium dihydrate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Cepravin DC 250 mg, suspensão intramamária para bovinos

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt (sinko)

Administreringsväg:

Intramammär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
250.00 milligram(s) / 1.00 Spruta

Läkemedelsform:

Intramammär suspension

Karenstid per administreringsväg:

Intramammär användning:

-

Nöt (sanko)

- Meat and offal. 21 dygn
- Milk. 96 timme

Intervalo entre tratamento-parto \geq 51 dias: Intervalo de segurança = 96 horas após o parto. O mesmo intervalo de segurança é aplicável a novilhas durante a sua primeira gestação. Se a vaca sofrer de hipocalcémia, poderá ser necessário descartar o leite por um maior período de tempo. Deverá ser comprovado analiticamente a ausência de antibiótico antes da utilização do leite para consumo humano. Este procedimento é aconselhável devido à variabilidade da capacidade das vacas leiteiras excretarem o antibiótico.

- Milk. 59 dygn

Intervalo entre tratamento-parto $<$ 51 dias Intervalo de segurança = 51 dias mais 96 horas após o parto. O mesmo intervalo de segurança é aplicável a novilhas durante a sua primeira gestação. Se a vaca sofrer de hipocalcémia, poderá ser necessário descartar o leite por um maior período de tempo. Deverá ser comprovado analiticamente a ausência de antibiótico antes da utilização do leite para consumo humano. Este procedimento é aconselhável devido à variabilidade da capacidade das vacas leiteiras excretarem o antibiótico.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):QJ51DB90

Receptstatus:Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:Godkänd

Godkänd i:Portugal

Tillgänglig i:Portugal

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [portugisiska](#)

Finns tillgänglig endast på [portugisiska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

MSD Animal Health Lda.

Godkännandedatum:

19/06/1991

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Trirx Segre

Intervet International GmbH

Ansvarig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkännandenummer:

623/01/12NFVPT

Datum för ändring av godkännandestatus:

1/11/2020

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.