

Cefa Safe 300 mg Intramammary Suspension for dairy cows at drying-off

Разрешен

- Cefapirin benzathine

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Cefa Safe 300 mg Intramammary Suspension for dairy cows at drying-off
Cefa-Safe 300 mg Suspension zur intramammären Anwendung für Rinder (Milchkuh zum Zeitpunkt des Trockenstellens)

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

Налично само в Испански Чешки Датски Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Румънски Финландски Norwegian

Начин на приложение:

Интрамамарно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

383.30 milligram(s) / 1.00 Апликатор

Фармацевтична форма:

Интрамамарна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамамарно приложение:

•

Cattle (dairy cow at drying-off)

- Meat and offal. 14 day

- Milk. 24 hour

24 hours after calving if the interval between treatment and calving is 32 days or longer.

- Milk. 33 day

33 days after treatment if the interval between treatment and calving is less than 32 days

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ51DB08

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Germany

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet Deutschland GmbH

Дата на разрешение за търговия:

30/10/2021

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International B.V.

Отговорен орган:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Номер на разрешението за търговия:

V7001339.00.00

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

30/10/2021

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

DE/V/0339/001

Засегната държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

7001339-paren-20211222.pdf