

File downloaded on 2026-04-11

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000061602>

# 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

### 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:**

Slovakia

---

**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 International B.V.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

11/04/2022

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Intervet International B.V.

---

**Отговорен орган:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Номер на разрешението за търговия:**

96/007/DC/22-S

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

11/04/2022

---

**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:**



За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://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