

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

Registrováno

- Cefapirin benzathine

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Cefa Safe 300 mg Intramammary Suspension for dairy cows at drying-off
Cefa-Safe 300 mg intramamálna suspenzia pre dojnice v období zasušenia

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot (dojnice v období stání na sucho)

Cesta podání:

Intramamární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)
383.30 milligram(s) / 1.00 Aplikátor

Léková forma:

Intramamární suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramamární podání:

-

Skot (dojnice v období stání na sucho)

- Maso. 14 day
- Mléko. 24 hour

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

- Mléko. 33 day

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

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):
QJ51DB08

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Slovensko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet International B.V.

Datum registrace:

11/04/2022

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Intervet International B.V.

Příslušný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registrační číslo:

96/007/DC/22-S

Datum změny stavu registrace:

11/04/2022

Referenční členský stát:

Německo

Číslo procedury:

DE/V/0339/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Chorvatsko Kypr Česko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Řecko Maďarsko Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko Portugalsko

Rumunsko Slovensko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.