

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

Autorisiert

- Cefapirin benzathine

Product identification

Name des Arzneimittels:

Cefa Safe 300 mg Intramammary Suspension for dairy cows at drying-off
Cefa-Safe 300 mg, intramaminé suspensija pieninēms karvēms užtrūkinimo metu

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Verfügbar nur in [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#)
[Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

intramammäre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
383.30 milligram(s) / 1.00 Applikator

Darreichungsform:

Suspension zur intramammären Anwendung

**Withdrawal period by route of administration:
intramammäre Anwendung:**

•

Cattle (dairy cow at drying-off)

- Fleisch und Innereien. 14 Tag
- Milch. 24 Stunde

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

- Milch. 33 Tag

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

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):
QJ51DB08

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Litauen

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

7/11/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

State Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

LT/2/21/2688/001-002

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/11/2021

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0339/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Kroatien Zypern Tschechische Republik Estland
Griechenland Ungarn Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Portugal
Rumaenien Slowakei

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

RV2688.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061585>