

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/10ML ΕΝΔΟΜΑΣΤΙΚΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

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

Abgaberegulung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Griechenland

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:

26/12/2022

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

144677/27-12-2022/K-0246701

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

26/12/2022

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

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061604>