

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

Εγκεκριμένο

- Cefapirin benzathine

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

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

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Δανέζικα Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Ρουμανικά Φινλανδικά Norwegian

### Οδός χορήγησης:

Ενδομαστική οδός

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
383.30 milligram(s) / 1.00 Εξάρτημα χορήγησης

### Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενδομαστικό εναιώρημα

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

**Ενδομαστική οδός:**

•

**Cattle (dairy cow at drying-off)**

- Meat and offal. 14 Ημέρα

- Γάλα. 24 Ώρα

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

- Γάλα. 33 Ημέρα

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

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QJ51DB08

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Διαθέσιμο σε:**

Hungary

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

### **Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

---

### **Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Intervet International B.V.

---

### **Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

5/10/2021

---

### **Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Intervet International B.V.

---

### **Αρμόδια αρχή:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

### **Αριθμός έγκρισης:**

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

---

### **Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

5/10/2021

---

### **Κράτος Μέλος αναφοράς:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Αριθμός διαδικασίας:**

DE/V/0339/001

---

### **Ενδιαφερόμενο Κράτος Μέλος:**



Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

7001339-paren-20211222.pdf