

CEFA-SAFE 300 mg POMADA INTRAMAMARIA

Autorizado

- Cefapirin benzathine

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

CEFA-SAFE 300 mg POMADA INTRAMAMARIA

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas en secado

Vía de administración:

Vía intramamaria

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

383.30 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Forma farmacéutica:

Pomada intramamaria

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramamaria:

-

Vacas en secado

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: 14 días después del tratamiento
- Milk. no withdrawal period

Leche: Cero días post parto si el periodo de secado > 5 semanas/ 24 horas si el periodo de secado < 5 semanas.

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ51DB08

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Disponible en:

España

Descripción del formato:

Caja de 4 jeringas de 10 ml+ 4 toallitas limpiadoras

Caja de 20 jeringas de 10 ml + 20 toallitas limpiadoras

Envase multipack con 25 cajas de 4 jeringas de 10 ml+ 4 toallitas limpiador

Envase multipack con 6 cajas de 20 jeringas de 10 ml + 20 toallitas limpiad

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Fecha de autorización de comercialización:

7/07/2000

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

1333 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

7/07/2000

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado