

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

Autorizado

- Cefapirin benzathine

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

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

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Vacas lecheras en secado

---

**Vía de administración:**

Vía intramamaria

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
383.30 Miligramo(s) / 1.00 Aplicador

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión intramamaria

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Vía intramamaria:**

- 

**Vacas lecheras en secado**

- Meat and offal. 14 Día

- Milk. 24 Hora(s)

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

- Milk. 33 Día

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

---

**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:**

Alemania

**Disponible en:**

Alemania

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## 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](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Intervet Deutschland GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

30/10/2021

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Intervet International B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número de autorización:**

V7001339.00.00

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

30/10/2021

---

**Estado miembro de referencia:**

Alemania

---

**Número de procedimiento:**

DE/V/0339/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Croacia Chipre República Checa Estonia Grecia Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania Luxemburgo Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

7001339-paren-20211222.pdf