

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:

Eslovaquia

Disponible en:

Eslovaquia

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 International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

11/04/2022

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

96/007/DC/22-S

Fecha de modificación del estado de la autorización:

11/04/2022

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

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