

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

Autorisé

- Cefapirin benzathine

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins (vaches laitières au tarissement)

Voie d'administration:

Voie intramammaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
383.30 milligram(s) / 1.00 Applicateur

Forme pharmaceutique:

Suspension intramammaire

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intramammaire:**

-

Bovins (vaches laitières au tarissement)

- Viande et abats. 14 day

- Lait. 24 hour

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

- Lait. 33 day

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

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ51DB08

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Allemagne

Disponible en:

Allemagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet Deutschland GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

30/10/2021

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

V7001339.00.00

Date de modification du statut de l'autorisation:

30/10/2021

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0339/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Croatie Chypre Tchéquie Estonie Grèce Hongrie Irlande
Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Portugal Roumanie Slovaquie
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

7001339-paren-20211222.pdf