

# 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:**

Hongrie

---

**Disponible en:**

Hongrie

---

**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 International B.V.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

5/10/2021

---

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

Intervet International B.V.

---

**Autorité responsable:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

5/10/2021

---

**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 évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://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