

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

Heimilað

- Cefapirin benzathine

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Cefa Safe 300 mg Intramammary Suspension for dairy cows at drying-off
Cefa-Safe 300 mg intramamálna suspenzia pre dojnice v období zasušenia

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Aðeins fáanlegt í [spænska](#) [tékkneska](#) [danska](#) [eistneska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [Norwegian](#)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í spena

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
383.30 milligram(s) / 1.00 Áhald

Lyfjaform:

Spenalyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í spena:**

-

Cattle (dairy cow at drying-off)

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

- Mjólk. 24 klukkustundir

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

- Mjólk. 33 dagar

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

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ51DB08

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Slóvakía

Fáanlegt í:

Slóvakía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í enska

Aðeins fáanlegt í enska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

11/04/2022

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markaðsleyfisnúmer:

96/007/DC/22-S

Dagsetning á breytingu stöðu:

11/04/2022

Umsjónarland (RMS):

Þýskaland

Ferilsnúmer:

DE/V/0339/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Króatía Kýpur Tékkland Eistland Grikkland Ungverjaland
Írland Ítalía Lettland Litáen Lúxemborg Portúgal Rúmenía Slóvakía
Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

7001339-paren-20211222.pdf