

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

Autorizzato

- Cefapirin benzathine

Product identification

Denominazione del medicinale:

Cefa Safe 300 mg Intramammary Suspension for dairy cows at drying-off
CEFA SAFE 300 MG/10ML ΕΝΔΟΜΑΣΤΙΚΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vacca da latte in asciutta)

Via di somministrazione:

Per uso intramammario

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
383.30 milligrammo(i) / 1.00 Applicatore

Forma farmaceutica:

Sospensione intramammaria

Withdrawal period by route of administration:**Per uso intramammario:**

-

Bovini (vacca da latte in asciutta)

- carni e frattaglie. 14 giorno

- latte. 24 ora

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

- latte. 33 giorno

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

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ51DB08

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Grecia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

26/12/2022

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

National Organization For Medicines

Numero di autorizzazione:

144677/27-12-2022/K-0246701

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

26/12/2022

Stato membro di riferimento:

Germania

Numero di procedura:

DE/V/0339/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Croazia Cipro Repubblica Ceca Estonia Grecia Ungheria

Irlanda Italia Lettonia Lituania Lussemburgo Portogallo Romania Slovacchia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

www.adrreports.eu/vet

Documents

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061604>