

File downloaded on 2026-04-17

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/lt/600000061585>

Cefa-Safe 300 mg, intramaminė suspensija pieninėms karvėms užtrūkinimo metu

Neregistruotas

- Cefapirin benzathine

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Cefa-Safe 300 mg, intramaminė suspensija pieninėms karvėms užtrūkinimo metu

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Pieninė karvė užtrūkinimo metu

Naudojimo būdas:

Švirkšti į tešmenį

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

383.30 miligramai / 1.00 Aplikatorius

Vaisto forma:

Intramaminė suspensija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**Švirkšti į tešmenį:**

-

Pieninė karvė užtrūkinimo metu

- Skerdiena ir subproduktai. 14 d.

- Pienas. 24 valandos

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

- Pienas. 33 d.

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

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QJ51DB08

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Surrendered

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Intervet International B.V.

Rinkodaros leidimo data:

7/11/2021

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Intervet International B.V.

Atsakinga institucija:

State Food And Veterinary Service

Registracijos numeris:

LT/2/21/2688/001-002

Registracijos statuso pasikeitimo data:

7/11/2021

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Procedūros numeris:

DE/V/0339/001

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

RV2688.pdf