

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

Neautorizuotas

- Cefapirin benzathine

Product identification

Vaisto pavadinimas:

Cefa Safe 300 mg Intramammary Suspension for dairy cows at drying-off
Cefa-Safe, 300 mg intramammaarsuspensioon piimalehmadele kinnijätmisel

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#)
[Romanian](#) [Norwegian](#)

Naudojimo būdas:

Naudoti į tešmenį

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)
383.30 milligram(s) / 10.00 millilitre(s)

Vaisto forma:

Intramaminė suspensija

Withdrawal period by route of administration:

Naudoti į tešmenį:

- **Cattle (dairy cow at drying-off)**
-

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

QJ51DB08

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Surrendered

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

29/11/2021

Serijos išleidimo gamybos vietos:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Atsakinga institucija:

State Agency Of Medicines

Registracijos pažymėjimo numeris:

2316

Registracijos statuso pasikeitimo data:

25/02/2024

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedūros numeris:

DE/V/0339/001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Preparato charakteristikų santrauka

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.

Pakuotės lapelis

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

Ženklimas

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061601>