

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

Geautoriseerd

- Cefapirin benzathine

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Cefa Safe 300 mg Intramammary Suspension for dairy cows at drying-off
Cefa-Safe 300 mg, intramaminė suspensija pieninėms karvėms užtrūkinimo metu

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Alleen beschikbaar in [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#)
[Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Toedieningsweg:

Intramammair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
383.30 milligram(s) / 1.00 Applicator

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor intramammair gebruik

Withdrawal period by route of administration:

Intramammair gebruik:

-

Cattle (dairy cow at drying-off)

- Meat and offal. 14 day

- Milk. 24 hour

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

- Milk. 33 day

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

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ51DB08

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Litouwen

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

7/11/2021

Productielocaties partijvrijgifte:

Intervet International B.V.

Verantwoordelijke instantie:

State Food And Veterinary Service

Toelatingsnummer:

LT/2/21/2688/001-002

Wijzigingsdatum status toelating:

7/11/2021

Rapporterende lidstaat:

Duitsland

Procedurenummer:

DE/V/0339/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Kroatië Cyprus Tsjechië Estland Griekenland Hongarije
Ierland Italië Letland Litouwen Luxemburg Portugal Roemenië Slowakije

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

RV2688.pdf

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