

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

Niet
gemachtigd

- Cefapirin benzathine

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Alleen beschikbaar in [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Deens](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Roemeense](#) [Fins](#) [Norwegian](#)

Toedieningsweg:

Intramammair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

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

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor intramammair gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:

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 [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Surrendered

Toegelaten in:

Letland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet International B.V.

Handelsvergunningsdatum:

27/10/2021

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet International B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Food And Veterinary Service

Vergunningsnummer:

V/DCP/21/0065

Datum toelatingswijziging:

5/03/2024

Rapporterende lidstaat:

Duitsland

Procedurenummer:

DE/V/0339/001

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

Documenten

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.

Bijsluiter

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

Etikettering

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