

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/10ML ΕΝΔΟΜΑΣΤΙΚΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

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:

Griekenland

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:

26/12/2022

Productielocaties partijvrijgifte:

Intervet International B.V.

Verantwoordelijke instantie:

National Organization For Medicines

Toelatingsnummer:

144677/27-12-2022/K-0246701

Wijzigingsdatum status toelating:

26/12/2022

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

Combined File of all Documents

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

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