

File downloaded on 2026-07-10

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pl/600000061618>

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

Dopuszczony

- Cefapirin benzathine

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

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

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [rumuński](#) [fiński](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Dowymieniowo

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
383.30 milligram(s) / 1.00 Aplikator

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina dowymieniowa

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Dowymieniowo:

•

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

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ51DB08

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski chorwacki włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne w:

Croatia

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w chorwacki

Dostępne wyłącznie w chorwacki

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Intervet International B.V. Subsidiary In The Republic Of Croatia

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

22/09/2021

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Intervet International B.V.

Organ odpowiedzialny:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numer pozwolenia:

UP/I-322-05/21-01/854

Data zmiany statusu pozwolenia:

21/04/2026

Referencyjne państwo członkowskie:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Numer procedury:

DE/V/0339/001

Zainteresowane państwa członkowskie:

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

7001339-paren-20211222.pdf