

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

Autorizado

- Cefapirin benzathine

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Cefa Safe 300 mg Intramammary Suspension for dairy cows at drying-off
Cefa-Safe 300 mg, intramaminé suspensija pieninēms karvēms užtrūkinimo metu

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramamária

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
383.30 miligrama(s) / 1.00 Aplicador

Forma farmacêutica:

Suspensão intramamária

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via intramamária:

-

Cattle (dairy cow at drying-off)

- Meat and offal. 14 dia

- Milk. 24 hora

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

- Milk. 33 dia

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

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ51DB08

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Lituânia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Intervet International B.V.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

7/11/2021

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International B.V.

Autoridade responsável:

State Food And Veterinary Service

Número da autorização:

LT/2/21/2688/001-002

Data de alteração do estado de autorização:

7/11/2021

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0339/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Croácia Chipre República Checa Estónia Grécia Hungria
Irlanda Itália Letónia Lituânia Luxemburgo Portugal Roménia Eslováquia
Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

RV2688.pdf

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