

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

Autorizado

- Cefapirin benzathine

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Cefa Safe 300 mg Intramammary Suspension for dairy cows at drying-off
Cefa-Safe 300 mg intramamálna suspenzia pre dojnice v období zasušenia

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [romeno](#) [finlandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramamária

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
383.30 miligramas(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:

Eslováquia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet International B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

11/04/2022

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International B.V.

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número da autorização:

96/007/DC/22-S

Data da alteração do estado de autorização:

11/04/2022

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

Combined File of all Documents

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