

# 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 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:**

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](http://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.