

File downloaded on 2026-04-24

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000061591>

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

Neautorizat

- Cefapirin benzathine

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

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

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine (vacile de lapte în repaus mamar)

### Calea de administrare:

-

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)  
383.30 miligram(e) / 1.00 Applicator

### Forma farmaceutică:

Suspensie intramamară

## Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

- 

### **Bovine (vacile de lapte în repaus mamar)**

- Carne și organe. 14 zi

- Lapte. 24 oră

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

- Lapte. 33 zi

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

---

## **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ51DB08

---

## **Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

## **Status autorizație:**

Retrasă la solicitarea deținătorului

---

## **Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

## **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

## Informații suplimentare

### **Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Intervet International B.V.

---

**Data autorizației de comercializare:**

27/10/2021

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Intervet International B.V.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Food And Veterinary Service

---

**Numărul autorizației:**

V/DCP/21/0065

---

**Data modificării statusului autorizației:**

5/03/2024

---

**Statul membru de referință:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Numărul procedurii:**

DE/V/0339/001

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.