

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

Oprávněný

- Cefapirin benzathine

Product identification

Názov lieku:

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

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#)
[Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramamálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
383.30 milligram(s) / 1.00 Aplikátor

Lieková forma:

Intramamálna suspenzia

Withdrawal period by route of administration:

Intramamálne použitie:

•

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

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ51DB08

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Litva

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

7/11/2021

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Intervet International B.V.

Zodpovedný orgán:

State Food And Veterinary Service

Číslo registrácie:

LT/2/21/2688/001-002

Dátum zmeny stavu registrácie:

7/11/2021

Referenčný členský štát:

Nemecko

Číslo postupu:

DE/V/0339/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Chorvátsko Cyprus Česko Estónsko Grécko Maďarsko
Írsko Taliansko Lotyšsko Litva Luxembursko Portugalsko Rumunsko
Slovensko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

RV2688.pdf

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