

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

Oprávnený

- Cefapirin benzathine

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

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

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Intramamálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

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

### Lieková forma:

Intramamálna suspenzia

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**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 [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Chorvátsko

---

**Dostupné v:**

Chorvátsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Chorvátsky](#)

Dostupné len v [Chorvátsky](#)

---

## Ďalšie informácie

### **Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Intervet International B.V. Subsidiary In The Republic Of Croatia

---

### **Dátum registrácie lieku:**

22/09/2021

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Intervet International B.V.

---

### **Zodpovedný orgán:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

### **Číslo registrácie:**

UP/I-322-05/21-01/854

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

21/04/2026

---

### **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 [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

7001339-paren-20211222.pdf