

File downloaded on 2026-07-05

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sv/600000061608>

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

Godkänd

- Cefapirin benzathine

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Finns tillgänglig endast på [spanska](#) [tjeckiska](#) [danska](#) [estniska](#) [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [rumänska](#) [finska](#) [Norwegian](#)

Administreringsväg:

Intramammär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
383.30 milligram(s) / 1.00 Applikator

Läkemedelsform:

Intramammär suspension

Karenstid per administreringsväg:

Intramammär användning:

-

Cattle (dairy cow at drying-off)

- Meat and offal. 14 dygn

- Milk. 24 timme

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

- Milk. 33 dygn

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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ51DB08

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Ungern

Tillgänglig i:

Ungern

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet International B.V.

Godkännandedatum:

5/10/2021

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Intervet International B.V.

Ansvarig myndighet:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

5/10/2021

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Procedurnummer:

DE/V/0339/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Kroatien Cypern Tjeckien Estland Grekland Ungern Irland
Italien Lettland Litauen Luxemburg Portugal Rumänien Slovakien
Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

7001339-paren-20211222.pdf