

# CEFTIOCYL 50 MG/ML, SUSPENSION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

Неразрешен

- Ceftiofur hydrochloride

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

CEFTIOCYL 50 MG/ML, SUSPENSION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня  
говеда

### Начин на приложение:

Интрамускулно приложение  
Подкожно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)  
53.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Фармацевтична форма:**

Инжекционна суспензия

---

**Карентен срок по начин на приложение:****Интрамускулно приложение:**

- 

**свиня**

- Meat and offal. 6 day

**Подкожно приложение:**

- 

**говеда**

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 8 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QJ01DD90

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Surrendered

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Vetoquinol GmbH

---

**Дата на разрешение за търговия:**

28/06/2010

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Vetoquinol S.A.

---

**Отговорен орган:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Номер на разрешението за търговия:**

401322.00.00

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

27/08/2024

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Процедурен номер:**

FR/V/0214/001

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.