

Ceftionil 50 mg/ml suspension for injection for pigs and cattle

Registrováno

- Ceftiofur hydrochloride

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Ceftionil 50 mg/ml suspension for injection for pigs and cattle

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Prase

Cesta podání:

Subkutánní podání

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

53.48 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Subkutánní podání:

-

Skot

- Maso. 8 day
- Mléko. 0 hour

-

Skot

- Maso. 8 day
- Mléko. 0 hour

Intramuskulární podání:

-

Prase

- Maso. 5 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01DD90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Maďarsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

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

Držitel rozhodnutí o registraci:

Laboratorios E Industrias Iven S.A.

Datum registrace:

23/09/2013

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Laboratorios Maymo S.A.U.

Příslušný orgán:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Registrační číslo:

3409/X/13 NÉBIH ÁTI

Datum změny stavu registrace:

23/09/2013

Referenční členský stát:

Španelsko

Číslo procedury:

ES/V/0165/001

Dotčený členský stát:

Česko Maďarsko Itálie Polsko Portugalsko Slovensko

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet