

# Ceftiosan, 50 mg/ml, suspension for injection for pigs and cattle

Registrováno

- Ceftiofur hydrochloride

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

Ceftiosan, 50 mg/ml, suspension for injection for pigs and cattle

---

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

---

### Cílové druhy:

Prase

Skot

---

### Cesta podání:

Intramuskulární podání

Subkutánní 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:**

**Intramuskulární podání:**

- 

**Prase**

- Maso. 8 day

**Subkutánní podání:**

- 

**Skot**

- Mléko. 0 hour

- Maso. 8 day

---

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

QJ01DD90

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Nizozemsko

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

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:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Datum registrace:**

1/04/2011

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Příslušný orgán:**

Medicines Evaluation Board

---

**Registrační číslo:**

REG NL 107101

---

**Datum změny stavu registrace:**

19/01/2022

---

**Referenční členský stát:**

Nizozemsko

---

**Číslo procedury:**

NL/V/0148/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Bulharsko Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Francie Německo Řecko Maďarsko Irsko Itálie Lotyšsko Litva Polsko

Portugalsko Rumunsko Slovinsko Španělsko

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

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

107101 - PAR.pdf