

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:

Německo

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:

2/04/2011

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Alfasan Nederland B.V.

Příslušný orgán:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Registrační číslo:

401402.00.00

Datum změny stavu registrace:

10/05/2016

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

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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

107101 - PAR.pdf