

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

Registrováno

- Ceftiofur hydrochloride

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

ACTIONIS 50 mg/ml, suspension for injection for pigs and cattle  
Actionis 50 mg/ml szuszpenziós injekció sertés és szarvasmarha részére

### 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](#)  
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Léková forma:

Injekční suspenze

## Ochranná lhůta podle cesty podání:

### Subkutánní podání:

- 

#### Skot

- Maso. 6 day

- Mléko. 0 hour

- 

#### Skot

- Maso. 6 day

- Mléko. 0 hour

### Intramuskulární podání:

- 

#### Prase

- Maso. 6 day

---

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

QJ01DD90

---

### Právní status výdeje:

Na předpis

---

### Stav registrace:

Valid

---

### Registrováno v:

Maďarsko

---

### Dostupné 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 Syva S.A.

---

**Datum registrace:**

7/04/2011

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Příslušný orgán:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Registrační číslo:**

Tato informace není pro tento přípravek k dispozici.

---

**Datum změny stavu registrace:**

7/04/2011

---

**Referenční členský stát:**

Španělsko

---

**Číslo procedury:**

ES/V/0157/001

---

**Dotčený členský stát:**

Německo Maďarsko Itálie Polsko Portugalsko

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

---

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

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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

Příbalová informace

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

Označení na obalu

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000094036>