

# Ceftiomax 50 mg/ml suspension for injection for swine and cattle

Registrováno

- Ceftiofur

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

Ceftiomax 50 mg/ml suspension for injection for swine 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](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Léková forma:

Injekční suspenze

---

**Ochranná lhůta podle cesty podání:**

**Intramuskulární podání:**

- 

**Prase**

- Maso. 5 day

**Subkutánní podání:**

- 

**Skot**

- Mléko. 0 day

- Maso. 8 day

---

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

QJ01DD90

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Litva

---

**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 Calier S.A.

---

**Datum registrace:**

10/04/2010

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Příslušný orgán:**

State Food And Veterinary Service

---

**Registrační číslo:**

LT/2/10/1928/001-002

---

**Datum změny stavu registrace:**

17/12/2013

---

**Referenční členský stát:**

Portugalsko

---

**Číslo procedury:**

PT/V/0101/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Bulharsko Česko

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

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

Francie Německo Řecko Maďarsko Itálie Lotyšsko Litva Nizozemsko Polsko

Rumunsko Slovensko Španelsko

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

Souhrn údajů o přípravku

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

RV1928.pdf