

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

Autoriseret

- Ceftiofur hydrochloride

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

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

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Kvæg

Svin

### Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Intramuskulær anvendelse

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

53.48 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

**Subkutan anvendelse:**

- 

**Kvæg**

- Meat and offal. 8 dag
- Milk. 0 hour

- 

**Kvæg**

- Meat and offal. 8 dag
- Milk. 0 hour

**Intramuskulær anvendelse:**

- 

**Svin**

- Meat and offal. 5 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QJ01DD90

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Laboratorios E Industrias Iven S.A.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

23/09/2013

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Laboratorios Maymo S.A.U.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

3409/X/13 NÉBIH ÁTI

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

23/09/2013

---

**Referencemedlemsstat:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Procedurenummer:**

ES/V/0165/001

---

**Berørte medlemsstater:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)