

EFICUR 50 mg/ml suspensija za injiciranje za prašiče in govedo

Autoriseret

- Ceftiofur
- Ceftiofur hydrochloride

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

EFICUR 50 mg/ml suspensija za injiciranje za prašiče in govedo

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Svin

Kvæg

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

53.48 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Intramuskulær anvendelse:**

-

Svin

- Meat and offal. 5 dag

Subkutan anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 8 dag

- Milk. 0 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](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Dato for markedsføringstilladelse:

18/10/2016

Ansvarlig myndighed:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Markedsføringstilladelsesnummer:

242-1/2016

Parallelhandel med henvisning til:

600000050263

Parallelhandel fra:

600000050263

Engrosforhandler i kildelandet:

Laboratorios Hipra S.A.

Engrosforhandler i bestemmelseslandet:

ANIMALIS prehrana in zdravje zivali d.o.o.

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet