

# CEFTIOCYL FLOW 50 MG/ML, SUSPENSION FOR INJECTION FOR PIGS AND CATTLE

Ikke  
autoriseret

- Ceftiofur hydrochloride

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

CEFTIOCYL FLOW 50 MG/ML, SUSPENSION FOR INJECTION FOR PIGS AND CATTLE

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Svin

Kvæg

### Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

53.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, suspension

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:****Intramuskulær anvendelse:**

- 

**Svin**

- Meat and offal. 2 dag

**Subkutan anvendelse:**

- 

**Kvæg**

- Meat and offal. 6 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:**

Tilbagekaldt

---

**Autoriseret i:**

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

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

---

## 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:**

Vetoquinol Italia S.r.l.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

19/04/2019

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Vetoquinol S.A.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Ministry Of Health

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

105042

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

21/02/2023

---

**Referencemedlemsstat:**

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

---

**Procedurenummer:**

FR/V/0304/001

---

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

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.