

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

Zugelassen

- Ceftiofur hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

53.48 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
subkutane Anwendung:**

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 8 Tag
- Milch. 0 Stunde

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 8 Tag
- Milch. 0 Stunde

intramuskuläre Anwendung:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01DD90

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Polen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Laboratorios E Industrias Iven S.A.

Zulassungsdatum:

23/09/2014

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Maymo S.A.U.

Zuständige Behörde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Zulassungsnummer:

2386

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

23/09/2014

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0165/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Tschechische Republik Ungarn Italien Polen Portugal Slowakei

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet