

DIACEF 50 mg/ml

Zugelassen

- Ceftiofur hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

DIACEF 50 mg/ml

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schwein

Rind

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

53.48 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

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

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

- Milch. 0 Tag

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

- Milch. 0 Tag

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

QJ01DD90

Abgaberegulung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Rumaenien

Verfügbar in:

Rumaenien

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:

Super's Diana S.L.

Zulassungsdatum:

10/06/2013

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Super's Diana S.L.

Zuständige Behörde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Zulassungsnummer:

180089

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

3/11/2025

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0187/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Tschechische Republik Ungarn Polen Rumaenien

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

Dokumente

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

eu-PUAR-esv0187001-dcp-diacef-50-mg-ml-en.pdf