

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

Zugelassen

- Ceftiofur hydrochloride

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

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

---

**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. 8 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:**

Island

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

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 Hipra S.A.

---

**Zulassungsdatum:**

29/01/2009

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Icelandic Medicines Agency

---

**Zulassungsnummer:**

IS/2/08/013/01

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

30/03/2012

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0190/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Bulgarien Zypern Tschechische Republik Dänemark  
Estland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Island Italien Lettland  
Litauen Luxemburg Niederlande Polen Portugal Rumaenien Slowakei  
Slowenien Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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.

Etikettierung

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

Packungsbeilage

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