

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

Zugelassen

- Ceftiofur hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Actionis 50 mg/ml szuszpenziós injekció sertés és szarvasmarha részére

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injectionssuspension

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

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 6 Tag
- Milch. 0 Stunde
- Fleisch und Innereien. 6 Tag
- Milch. 0 Stunde

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 6 Tag
- Milch. 0 Stunde
- Fleisch und Innereien. 6 Tag
- Milch. 0 Stunde

intramuskuläre Anwendung:

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärcode (ATCvet-Code):

QJ01DD90

Abgaberegelung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Ungarn

Verfügbar in:

Ungarn

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 Syva S.A.

Zulassungsdatum:

7/04/2011

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Syva S.A.

Zuständige Behörde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/04/2011

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0157/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Deutschland Ungarn Italien Polen Portugal

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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.

Etikettierung

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

Combined File of all Documents

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