

CURACEF DUO, 50 MG/ML + 150 MG/ML, SUSPENSION FOR INJECTION FOR CATTLE

Zugelassen

- Ceftiofur hydrochloride
- Ketoprofen

Produktidentifikation

Arzneimittel:

CURACEF DUO, 50 MG/ML + 150 MG/ML, SUSPENSION FOR INJECTION FOR CATTLE

CURACEF DUO 50 mg/ml / 150 mg/ml suspensie injectabilă pentru bovine

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

53.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

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

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

QJ01DD99

Abgaberegelung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zuglassen in:

Rumaenien

Verfügbar in:

Rumaenien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in französisch

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:

Virbac

Zulassungsdatum:

5/07/2015

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Virbac

Zuständige Behörde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Zulassungsnummer:

190216

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

5/02/2024

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0258/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Bulgarien Zypern Tschechische Republik Estland Deutschland
Griechenland Ungarn Irland Italien Lettland Litauen 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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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