

# Actionis 50 mg/ml Injektionssuspension

Zugelassen

- Ceftiofur hydrochloride

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Actionis 50 mg/ml Injektionssuspension

**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:**

Injektionssuspension

---

**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 Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QJ01DD90

---

**Abgaberegulierung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Deutschland

---

**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:**

23/03/2011

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

401415.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

11/04/2016

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 13/11/2025

[Herunterladen](#)

Etikettierung

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