

Ceftiomax 50 mg/ml suspension for injection for swine and cattle

Zugelassen

- Ceftiofur

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Ceftiomax 50 mg/ml suspension for injection for swine 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](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:
intramuskuläre Anwendung:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Milch. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 8 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:

Italien

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 Calier S.A.

Zulassungsdatum:

7/09/2010

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Calier S.A.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

104230

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/09/2010

Referenzmitgliedstaat:

Portugal

Verfahrensnummer:

PT/V/0101/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Tschechische Republik Estland Frankreich
Deutschland Griechenland Ungarn Italien Lettland Litauen Niederlande
Polen Rumaenien Slowakei 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.

Kombinierte Datei aller Dokumente

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