

Ceftiosan, 50 mg/ml, suspension for injection for pigs and cattle

Autorizado

- Ceftiofur hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Ceftiosan, 50 mg/ml, suspension for injection for pigs and cattle

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Bovino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

53.48 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

•

Porcino

- Meat and offal. 8 Día

Vía subcutánea:

•

Bovino

- Milk. no withdrawal period
Should be 0 hours

- Meat and offal. 8 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01DD90

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Países Bajos

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Alfasan Nederland B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

1/04/2011

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Alfasan Nederland B.V.

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 107101

Fecha de modificación del estado de la autorización:

19/01/2022

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0148/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria República Checa Dinamarca Estonia Francia
Alemania Grecia Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania Polonia Portugal
Rumania; Rumanía Eslovenia España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

107101 - PAR.pdf