

# CEFTIONEL-50, 50 mg/ml, ИНЖЕКЦИОННА СУСПЕНЗИЯ ЗА ГОВЕДА И СВИНЕ

Autorizado

- Ceftiofur

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

CEFTIONEL-50, 50 mg/ml, инъекционна суспензия за говеда и свине

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Porcino

Bovino

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía subcutánea

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

50.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

**Forma farmacéutica:**

Suspensión inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Vía intramuscular:**

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 5 Día

**Vía subcutánea:**

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 8 Día  
Мляко: нула дни

---

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

QJ01DD90

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Bulgaria

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

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

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

8/02/2010

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Autoridad responsable:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Número de autorización:**

0022-2451

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

8/02/2010

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

## Etiquetado

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

## Prospecto

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