

# CEFTIOCYL 50 MG/ML, SUSPENSION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

No  
autorizado

- Ceftiofur hydrochloride

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

CEFTIOCYL 50 MG/ML, SUSPENSION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

---

### **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](#)

53.50 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión inyectable

---

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

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 6 Día

**Vía subcutánea:**

- 

**Bovino**

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 8 Día

---

**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:**

Anulado

---

**Autorizado en:**

Alemania

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible 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:**

Vetoquinol GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

28/06/2010

---

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

VETOQUINOL

---

**Autoridad responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número de autorización:**

401322.00.00

---

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

27/08/2024

---

**Estado miembro de referencia:**

Francia

---

**Número de procedimiento:**

FR/V/0214/001

---

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 (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.