

# ACTIONIS 50 mg/ml suspension for injection for pigs and cattle

Autorizado

- Ceftiofur hydrochloride

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

ACTIONIS 50 mg/ml suspension for injection for pigs and cattle

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Bovino

Porcino

---

**Vía de administración:**

Vía subcutánea

Vía intramuscular

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)  
50.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión inyectable

---

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

**Vía subcutánea:**

•

**Bovino**

- Meat and offal. 6 Día

- Milk. 0 Hora(s)

- Meat and offal. 6 Día

- Milk. 0 Hora(s)

•

**Bovino**

- Meat and offal. 6 Día

- Milk. 0 Hora(s)

- Meat and offal. 6 Día

- Milk. 0 Hora(s)

**Vía intramuscular:**

•

**Porcino**

- Meat and offal. 6 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:**

Hungría

---

**Disponible en:**

Hungría

---

**Descripción del formato:**

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:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

7/04/2011

---

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

Laboratorios Syva S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

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

7/04/2011

---

**Estado miembro de referencia:**

España

---

**Número de procedimiento:**

ES/V/0157/001

---

**Estados miembros afectados:**

Alemania Hungría Italia Polonia Portugal

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

---

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.

Prospecto

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.

Combined File of all Documents

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