

EFICUR 50 mg/ml suspensie voor injectie voor varkens en runderen

Autorizado

- Ceftiofur hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

EFICUR 50 mg/ml suspensie voor injectie voor varkens en runderen

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](#)

53.48 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

- Milk. 0 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:

Autorizado

Autorizado en:

Bélgica

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Fecha de autorización de comercialización:

15/01/2019

Autoridad responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

1839PI0011F012

Comercio paralelo en referencia a:

600000050288

Comercio paralelo de:

600000050294

Distribuidor mayorista de origen:

Hipra Deutschland GmbH

Distribuidor mayorista de destino:

Vaccifar

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