

WONDERCEF, 4200 mg/80 ml polvete e solvete per soluziune iniettabile per equidi non destinati alla produziune di alimenti per il consumo umano (NDPA)

Autorizado

- Cefotiofur

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

WONDERCEF, 4200 mg/80 ml polvo e solvente per soluzione iniettabile per equidi non destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano (NDPA)

Principio activo:

Disponibile unicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos no destinados a consumo humano

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile unicamente en [English](#)

4200.00 Miligramo(s) / 4.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Caballos no destinados a consumo humano

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:

Italia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Italian](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Fatro S.p.A.

Fecha de autorización de comercialización:

11/06/2008

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Fatro S.p.A.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

18/12/2012

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100683>