

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

No
autorizado

- Ceftiofur hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

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. 2 Día

Vía subcutánea:

-

Bovino

- Meat and offal. 6 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:

Anulado

Autorizado en:

Lituania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

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 S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

21/09/2017

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vetoquinol S.A.

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

LT/2/17/2416/001-003

Fecha de modificación del estado de la autorización:

21/09/2017

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0304/001

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

Documentos

RV2416.pdf