

# 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  
Actionis 50 mg/ml Injektionssuspension

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Bovino  
Porcino

### Vía de administración:

Vía subcutánea  
Vía intramuscular

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible 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)

- 

**Bovino**

- 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:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Estado de la autorización:**

Autorizado

**Autorizado en:**

Alemania

**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:**

23/03/2011

---

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

Laboratorios Syva S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número de autorización:**

401415.00.00

---

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

23/03/2011

---

**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](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://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.

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.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000993150>