

CEFTIOMAX 50 mg/ml SUSPENSION INYECTABLE PARA PORCINO Y BOVINO

Autorizado

- Ceftiofur

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Ceftiomax 50 mg/ml suspension for injection for swine and cattle
CEFTIOMAX 50 mg/ml SUSPENSION INYECTABLE PARA PORCINO Y BOVINO

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](#)

50.00 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

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 8 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:

España

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 Calier S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

22/03/2010

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Calier S.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

2138 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

22/03/2010

Estado miembro de referencia:

Portugal

Número de procedimiento:

PT/V/0101/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria República Checa Estonia Francia Alemania Grecia Hungría Italia Letonia Lituania Países Bajos Polonia Rumania; Rumanía Eslovaquia España

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

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
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.