

# EFICUR 50 mg/ml suspension for injection for pigs and cattle

Autorizado

- Ceftiofur hydrochloride

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

EFICUR 50 mg/ml suspension for injection for pigs and cattle

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Porcino

Bovino

---

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía subcutánea

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile 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:**

Dinamarca

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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 Hipra S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

2/02/2009

---

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

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Danish Medicines Agency

---

**Número de autorización:**

43848

---

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

2/02/2009

---

**Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

**Número de procedimiento:**

IE/V/0190/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria Chipre República Checa Dinamarca Estonia Francia  
Alemania Grecia Hungría Islandia Italia Letonia Lituania Luxemburgo  
Países Bajos Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia  
España

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

---

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

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.