

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

Volitatud

- Ceftiofur hydrochloride

Product identification

Ravimi nimetus:

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

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

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

siga

veis

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Subkutaanne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)

53.48 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstesuspensioon

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulaarne:****• siga**

- liha ja söödavad koed. 5 day

Subkutaanne:**• veis**

- liha ja söödavad koed. 8 day

- piim. 0 day

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QJ01DD90

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Authorised in:

Iirimaa

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Additional information**Entitlement type:**

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

28/05/2007

Partii vabastamise tootmiskohad:

Laboratorios Hipra S.A.

Vastutav asutus:

Health Products Regulatory Authority

Authorisation number:

VPA10846/006/001

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

28/05/2007

Viiteliikmesriik:

Iirimaa

Müügiloamenetluse number:

IE/V/0190/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Bulgaaria Küpros Tšehhi Taani Eesti Prantsusmaa Saksamaa
Kreeka Ungari Island Itaalia Läti Leedu Luksemburg Holland Poola
Portugal Rumeenia Slovakkia Sloveenia Hispaania
Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000050286>