

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

Volitatud

- Ceftiofur hydrochloride

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

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

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

siga

veis

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Subkutaanne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

53.48 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstesuspensioon

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Intramuskulaarne:

-

sig

- liha ja söödavad koed. 5 day

Subkutaanne:

-

veis

- liha ja söödavad koed. 8 day

- piim. 0 day

Veterinaarravimite anatomsilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QJ01DD90

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Prantsusmaa

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Laboratorios Hipra S.A.

Müügiloa kuupäev:

2/12/2008

Partii vabastamise tootmiskohad:

Laboratorios Hipra S.A.

Vastutav asutus:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Müügiloa number:

FR/V/1803916 8/2008

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

2/12/2013

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

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

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

Combined File of all Documents

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

Package Leaflet and Labelling

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