

# 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:**

Poola

---

**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:**

16/02/2009

---

**Partii vabastamise tootmiskohad:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Vastutav asutus:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Müügiloa number:**

1888

---

**Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:**

16/02/2009

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

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

Pakendi infoleht

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

Pakendi märgistus

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.