

MASTERCEF, 25 mg/ml, sospensione iniettabile per bovini e suini

Valtuutettu

- Cefquinome sulfate

Product identification

Lääkkeen nimi:

MASTERCEF, 25 mg/ml, sospensione iniettabile per bovini e suini

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain [English](#)

Kohde-eläinlaji(t):

Saatavissa vain [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Antoreitti:

Lihakseen

Product details

Vaikuttava aine / Vahvuus:

Saatavissa vain [English](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, suspensio

Withdrawal period by route of administration:

Lihakseen:

• **Cattle**

- Meat and offal. 5 day

- Milk. 24 hour

• **Pig**

- Meat and offal. 3 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen koodi (ATCvet):

QJ01DE90

Toimituksen oikeudellinen asema:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Valid

Authorised in:

Saatavissa vain [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain [Italian](#)

Saatavissa vain [Italian](#)

Saatavissa vain [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan oikeusperusta:

Saatavissa vain [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

3/11/2014

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Fatro S.p.A.

Vastuullinen viranomainen:

Ministry Of Health

Myyntiluvan numero:

Tätä tietoa ei ole saatavana tästä valmisteesta.

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

3/11/2014

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

Documents

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisesta kielestä alla.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093711>