

# WONDERCEF, 1g 50 mg/ml polvere e solvente per soluzione iniettabile per equidi non destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano (NDPA)

Myönnetty

- Ceftiofur

## Valmisteen perustiedot

### Lääkkeen nimi:

WONDERCEF, 1g 50 mg/ml polvere e solvente per soluzione iniettabile per equidi non destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano (NDPA)

### Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

### Kohde-eläinlajit:

Hevonen (elintarviketuotannosta poissuljettu)

### Antoreitti:

Lihakseen

## Valmistetiedot

### Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)  
1060.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Lääkemuoto:**

Kuiva-aine, kylmäkuivattu, ja liuotin, injektioestettä varten

---

**Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:**

QJ01DD90

---

**Reseptistatus:**

Eläinlääkemääräys

---

**Myyntiluvan tila:**

Myönnetty

---

**Myönnetty:**

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

---

**Pakkauksen kuvaus:**

Saatavissa vain kielillä [Italian](#)

---

## Lisätiedot

**Luvan tyyppi:**

Marketing Authorisation

---

**Myyntiluvan laillinen peruste:**

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

---

**Myyntiluvan haltija:**

Fatro S.p.A.

---

**Myyntiluvan myöntämispäivä:**

11/06/2008

---

**Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:**

Fatro S.p.A.

---

**Vastaava viranomainen:**

Ministry Of Health

---

**Myyntilupanumero:**

Tätä tietoa ei ole saatavana tästä valmisteesta.

---

**Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:**

18/12/2012

---

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.