

DIACEF 50 mg/ml

Myönnetty

- Ceftiofur hydrochloride

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

DIACEF 50 mg/ml

Diacef 50 mg/ml Zawiesina do wstrzykiwań

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Sika

Nauta

Antoreitti:

Lihakseen

Ihon alle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

53.48 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, suspensio

Varoaika antoreiteittäin:**Lihakseen:**

-

Sika

- Meat and offal. 5 day

Ihon alle:

-

Nauta

- Meat and offal. 6 day

-

Nauta

- Milk. 0 day

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 [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

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

Myyntiluvan haltija:

Super's Diana S.L.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

17/10/2013

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Super's Diana S.L.

Vastaava viranomainen:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Myyntilupanumero:

2313

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

17/10/2013

Viitejäsenvaltio:

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

Prosessinumero:

ES/V/0187/001

Asianomaiset jäsenvaltiot:

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

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

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

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

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Pakkausseloste

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

Valmisteyhteenveto

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

Myyntipäällysmerkinnät

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