

CEFTIOSAN 50 MG/ML SUSPENSION INJECTABLE POUR PORCINS ET BOVINS

Autorisé

- Ceftiofur hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

CEFTIOSAN 50 MG/ML SUSPENSION INJECTABLE POUR PORCINS ET BOVINS

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Porc

Bovins

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

53.48 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intramusculaire:**

-

Porc

- Viande et abats. 8 day

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Lait. 0 hour

- Viande et abats. 8 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01DD90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Alfasan Nederland B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

11/04/2011

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Alfasan Nederland B.V.

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/1417931 6/2011

Date de modification du statut de l'autorisation:

22/12/2021

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0148/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Tchéquie Danemark Estonie France Allemagne
Grèce Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie Pologne Portugal Roumanie
Slovénie Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 7/04/2022

[Télécharger](#)

107101 - PAR.pdf