

Ceftiosan, 50 mg/ml, suspension for injection for pigs and cattle

Autorisé

- Ceftiofur hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Ceftiosan, 50 mg/ml, suspension for injection for pigs and cattle

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:

Grèce

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:

19/01/2012

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

Alfasan Nederland B.V.

Autorité responsable:

National Organization For Medicines

Numéro de l'autorisation:

66456/16-09-2016/K-0188401

Date de modification du statut de l'autorisation:

15/09/2016

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

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

107101 - PAR.pdf