

EFICUR 50 mg/ml suspension for injection for pigs and cattle

Autorisé

- Ceftiofur hydrochloride

Product identification

Dénomination du médicament:

EFICUR 50 mg/ml suspension for injection for pigs and cattle

EFICUR 50 mg/ml suspension for injection for pigs and cattle

Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Porc

Bovins

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en Anglais

53.48 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Withdrawal period by route of administration:**Voie intramusculaire:****• Porc**

- Viande et abats. 5 day

Voie sous-cutanée:**• Bovins**

- Viande et abats. 8 day

- Lait. 0 day

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

QJ01DD90

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Irlande

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

28/05/2007

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Laboratorios Hipra S.A.

Autorité responsable:

Health Products Regulatory Authority

Numéro de l'autorisation:

VPA10846/006/001

Date de modification du statut de l'autorisation:

28/05/2007

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0190/001

États membres concernés:

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

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000050286>