

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

Autorisé

- Ceftiofur hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

EFICUR 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. 5 day

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Viande et abats. 8 day

- Lait. 0 day

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

QJ01DD90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Allemagne

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](#)

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:

Laboratorios Hipra S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

15/12/2008

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

Laboratorios Hipra S.A.

Autorité responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

401212.00.00

Date de modification du statut de l'autorisation:

9/03/2012

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)

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 (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

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