

# 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:**

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

**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:**

7/01/2009

---

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

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Autorité responsable:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Numéro de l'autorisation:**

Vm 17533/3009

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

28/04/2024

---

**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](http://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.