

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

Autorisé

- Ceftiofur hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

ACTIONIS 50 mg/ml zawiesina do wstrzykiwań dla świń i bydła
ACTIONIS 50 mg/ml suspension for injection for pigs and cattle

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie sous-cutanée:**

-

Bovins

- Viande et abats. 6 day
- Lait. 0 hour
- Viande et abats. 6 day
- Lait. 0 hour

-

Bovins

- Viande et abats. 6 day
- Lait. 0 hour
- Viande et abats. 6 day
- Lait. 0 hour

Voie intramusculaire:

-

Porc

- Viande et abats. 6 day
-

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

QJ01DD90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Pologne

Description des conditionnements:

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 Syva S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

27/04/2012

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

Laboratorios Syva S.A.

Autorité responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numéro de l'autorisation:

2181

Date de modification du statut de l'autorisation:

27/04/2012

État membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:

ES/V/0157/001

États membres concernés:

Allemagne Hongrie Italie Pologne Portugal 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.

Notice

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

Etiquetage

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.