

CURACEF DUO, 50 MG/ML + 150 MG/ML, SUSPENSION FOR INJECTION FOR CATTLE

Autorisé

- Ceftiofur hydrochloride
- Ketoprofen

Identification du produit

Dénomination du médicament:

CURACEF DUO, 50 MG/ML + 150 MG/ML, SUSPENSION FOR INJECTION FOR CATTLE

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

53.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 8 day
 - Lait. 0 day
-

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

QJ01DD99

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Chypre

Description des conditionnements:

Boîte de 1 flacon verre de 50 mL

Boîte 1 flacon polypropylène de 250 mL

Boîte de 1 flacon verre de 250 mL

Boîte 1 flacon polypropylène de 100 mL

Boîte de 1 flacon verre de 100 mL

Boîte 1 flacon polypropylène de 50 mL

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:

Virbac

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

2/10/2014

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

Virbac

Autorité responsable:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Numéro de l'autorisation:

CY00485V

Date de modification du statut de l'autorisation:

23/05/2019

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0258/001

États membres concernés:

Autriche Bulgarie Chypre Tchéquie Estonie Allemagne Grèce Hongrie
Irlande Italie Lettonie Lituanie Pologne Portugal Roumanie Slovaquie
Slovénie Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

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

eu-puar-frv0258001-mr-rpe_145-en.pdf