

# 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:**

Allemagne

---

**Disponible en:**

Allemagne

---

**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:**

1/09/2014

---

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

Virbac

---

**Autorité responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

401960.00.00

---

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

30/07/2019

---

**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 évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://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