

CURACEF DUO 50 MG/ML + 150 MG/ML SUSPENSION INJECTABLE POUR BOVINS

Autorisé

- Ceftiofur hydrochloride
- Ketoprofen

Identification du produit

Dénomination du médicament:

CURACEF DUO 50 MG/ML + 150 MG/ML SUSPENSION INJECTABLE POUR BOVINS

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:

France

Description des conditionnements:

Boîte de 1 flacon verre de 50 mL

Boîte de 1 flacon polypropylène de 250 mL

Boîte de 1 flacon verre de 250 mL

Boîte de 1 flacon polypropylène de 100 mL

Boîte de 1 flacon verre de 100 mL

Boîte de 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:

28/07/2014

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

Virbac

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/2489397 4/2014

Date de modification du statut de l'autorisation:

24/04/2019

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

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage

Fichier combinant tous les documents

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