

Ceftiomax 50 mg/ml suspension for injection for swine and cattle

Autorisé

- Ceftiofur

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Ceftiomax 50 mg/ml suspension for injection for swine and cattle

Ceftiomax 50 mg/ml injekcinė suspensija kiaulėms ir galvijams

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](#)

50.00 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

- Lait. 0 day

- Viande et abats. 8 day

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

QJ01DD90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Lituanie

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 Calier S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

10/04/2010

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

Laboratorios Calier S.A.

Autorité responsable:

State Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

LT/2/10/1928/001-002

Date de modification du statut de l'autorisation:

17/12/2013

État membre de référence:

Portugal

Numéro de procédure:

PT/V/0101/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Tchéquie Estonie France Allemagne Grèce
Hongrie Italie Lettonie Lituanie Pays-Bas Pologne Roumanie Slovaquie
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

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

RV1928.pdf