

# Ceftiosan, 50 mg/ml, suspension for injection for pigs and cattle

Odobreno

- Ceftiofur hydrochloride

## Identifikacija proizvoda

### **Naziv lijeka:**

Ceftiosan, 50 mg/ml, suspension for injection for pigs and cattle

---

### **Djelatna tvar:**

Dostupan samo u [engleski](#)

---

### **Ciljne vrste:**

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

### **Put aplikacije:**

Intramuskularno

Supkutano

---

## Pojedinosti o proizvodu

### **Djelatna tvar i jačina:**

Dostupan samo u engleski  
53.48 miligram / 1.00 mililitar

---

**Farmaceutski oblik:**

suspencija za injekciju

---

**Karencija prema putu aplikacije:**

**Intramuskularno:**

•

**Pig**

- Meat and offal. 8 day

**Supkutano:**

•

**Cattle**

- Milk. no withdrawal period Should be 0 hours

- Meat and offal. 8 day

---

**Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:**

QJ01DD90

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski  
portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

---

**Status odobrenja:**

Važeće

---

**Odobreno u:**

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski  
nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

---

## Dodatne informacije

### **Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

### **Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

---

### **Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Alfasan Nederland B.V.

---

### **Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

19/10/2011

---

### **Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Alfasan Nederland B.V.

---

### **Nadležno tijelo:**

Ministry Of Health

---

### **Broj odobrenja:**

104270

---

### **Datum promjene statusa odobrenja:**

19/10/2011

---

### **Referentna država članica:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

### **Broj postupka:**

NL/V/0148/001

---

### **Dotična država članica:**



Dostupan samo u [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [švedski](#) [islandski](#)  
[Norwegian](#)

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

107101 - PAR.pdf