

# LV Ceftionel-50 50 mg/ml suspensija injekcijām liellopiem un cūkām

Odobreno

- Ceftiofur hydrochloride

## Identifikacija proizvoda

### **Naziv lijeka:**

LV Ceftionel-50 50 mg/ml suspensija injekcijām liellopiem un cūkām

### **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](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

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

### **Put aplikacije:**

Supkutano

Intramuskularno

## Pojedinosti o proizvodu

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski  
50.00 miligram / 1.00 mililitar

---

### Farmaceutski oblik:

suspenzija za injekciju

---

### Karencija prema putu aplikacije:

#### Supkutano:

- 

#### Cattle

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 8 day

### Intramuskularno:

- 

#### Pig

- Meat and offal. 5 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 latvijski

Dostupan samo u [latvijski](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

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

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Interchemie werken De Adelaar LT UAB

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

21/10/2011

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Nadležno tijelo:**

Food And Veterinary Service

---

**Broj odobrenja:**

V/NRP/11/0065

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

23/10/2011

---

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

## Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

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

Uputa o lijeku

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

Označivanje

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