

Lovacef 50 mg/ml Zawiesina do wstrzykiwań

Odobreno

- Ceftiofur

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Lovacef 50 mg/ml Zawiesina do wstrzykiwań

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:

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:

-

Pig

- Meat and offal. 2 day

-

Cattle

- Meat and offal. 6 day

- Milk. 0 day

Intramuskularno:

-

Pig

- Meat and offal. 2 day

-

Cattle

- Meat and offal. 6 day

- Milk. 0 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 [poljski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

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

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Lovapharm Consulting B.V.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

22/06/2020

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Nadležno tijelo:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Broj odobrenja:

2986

Datum promjene statusa odobrenja:

22/06/2020

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.