

SELECEF 25 mg/ml

Odobreno

- Cefquinome sulfate

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

SELECEF 25 mg/ml

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:

Intramuskularno

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

29.64 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

suspenzija za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:**Intramuskularno:**

-

Cattle

- Milk. 24 sat

- Meat and offal. 5 day

-

Pig

- Meat and offal. 3 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ01DE90

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

Dostupan u:

Germany

Opis paketa:

Dostupan samo u njemački

Dostupan samo u njemački

Dostupan samo u njemački

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

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

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Fatro S.p.A.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

6/03/2017

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Fatro S.p.A.

Nadležno tijelo:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Broj odobrenja:

402336.00.00

Datum promjene statusa odobrenja:

30/05/2022

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na 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.

2402336-parde-20170302.pdf