

CEFTIOCYL FLOW 50 MG/ML, SUSPENSION FOR INJECTION FOR PIGS AND CATTLE

Nem
engedélyezett

- Ceftiofur hydrochloride

Termék azonosítása

Készítmény neve:

CEFTIOCYL FLOW 50 MG/ML, SUSPENSION FOR INJECTION FOR PIGS AND CATTLE
CEFTIOCYL Flow 50 mg/ml, sospensione iniettabile per bovini e suini

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

sertés

szarvasmarha

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

53.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Szuszpenziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

sértés

- Meat and offal. 2 day

Subcutan alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 6 day

- Milk. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01DD90

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Revoked

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Vetoquinol Italia S.r.l.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

19/04/2019

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Vetoquinol S.A.

Felelős hatóság:

Ministry Of Health

Engedély száma:

105042

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

21/02/2023

Referencia tagállam:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Eljárás száma:

FR/V/0304/001

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.