

Ceftionil 50 mg/ml suspension for injection for pigs and cattle

Heimilað

- Ceftiofur hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Ceftionil 50 mg/ml suspension for injection for pigs and cattle

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Svín

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar undir húð

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

53.48 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 8 dagar
- Mjólk. 0 klukkustundir

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 8 dagar
- Mjólk. 0 klukkustundir

Til notkunar í vöðva:

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 5 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01DD90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Portúgal

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Laboratorios E Industrias Iven S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

19/07/2011

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Laboratorios Maymo S.A.U.

Ábyrgt yfirvald:

Directorate General For Food And Veterinary

Markaðsleyfisnúmer:

358/01/11DFVPT

Dagsetning á breytingu stöðu:

13/07/2026

Umsjónarland (RMS):

Spánn

Ferilsnúmer:

ES/V/0165/001

Þátttökulönd (CMS):

Tékkland Ungverjaland Ítalía Pólland Portúgal Slóvakía

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet