

Ceftiosan, 50 mg/ml, suspension for injection for pigs and cattle

Heimilað

- Ceftiofur hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Ceftiosan, 50 mg/ml, suspension for injection for pigs and cattle

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín

Nautgripir

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

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 í vöðva:

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 8 dagar

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Mjólk. 0 klukkustundir

- Kjöt og innmatur. 8 dagar

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

QJ01DD90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Grikkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Alfasan Nederland B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

19/01/2012

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Alfasan Nederland B.V.

Ábyrgt yfirvald:

National Organization For Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

66456/16-09-2016/K-0188401

Dagsetning á breytingu stöðu:

15/09/2016

Umsjónarland (RMS):

Holland

Ferilsnúmer:

NL/V/0148/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaría Tékkland Danmörk Eistland Frakkland Þýskaland
Grikkland Ungverjaland Írland Ítalía Lettland Litáen Pólland Portúgal
Rúmenía Slóvenía Spánn Bretland (Norður-Írland)

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

107101 - PAR.pdf