

File downloaded on 2026-04-25

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/is/600000073186>

SELECEF 25 mg/ml

Heimilað

- Cefquinome sulfate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

SELECEF 25 mg/ml

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Svín

Leið stjórnáslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

29.64 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Mjólk. 24 klukkustundir
- Kjöt og innmatur. 5 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 3 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):QJ01DE90

Lögformleg staða:Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:Gilt

Heimilað í:Þýskaland

Fáanlegt í:Þýskaland

Lýsing umbúða:Aðeins fáanlegt í [þýska](#)Aðeins fáanlegt í [þýska](#)Aðeins fáanlegt í [þýska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Fatro S.p.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

6/03/2017

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Fatro S.p.A.

Ábyrgt yfirvald:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

402336.00.00

Dagsetning á breytingu stöðu:

30/05/2022

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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

2402336-parde-20170302.pdf