

WONDERCEF, ceftiofur 4200 mg/80 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile per bovini e suini

Heimilað

- Ceftiofur

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

WONDERCEF, ceftiofur 4200 mg/80 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile per bovini e suini

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir
Svín

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
4200.00 milligram(s) / 4.00 gram(s)

Lyfjaform:

Frostþurrkað stungulyf og leysir, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í vöðva:**

-

Nautgripir

- Mjólk. 0 klukkustundir
- Kjöt og innmatur. 24 klukkustundir

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 48 klukkustundir
-

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

QJ01DD90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ítalía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í ítalska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Fatro S.p.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

11/06/2008

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Fatro S.p.A.

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

18/12/2012

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 (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.