

File downloaded on 2026-04-30

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/is/600000093959>

CEFTISOL - BG

Heimilað

- Ceftiofur

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

CEFTISOL - BG

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín

Nautgripir

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 2 dagar

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 6 dagar

Мляко: нула дни

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

QJ01DD90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Búlgaríá

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#)

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#)

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

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

Markaðsleyfishafi:

Crida Pharm S.R.L.

Dagsetning markaðsleyfis:

10/02/2020

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Crida Pharm S.R.L.

Ábyrgt yfirvald:

Bulgarian Food Safety Authority

Markaðsleyfisnúmer:

0022-2975

Dagsetning á breytingu stöðu:

24/10/2024

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Fylgiseðill

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

Áletranir

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