

# EFICUR 50 mg/ml suspension for injection for pigs and cattle

Heimilað

- Ceftiofur hydrochloride

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

EFICUR 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. 5 dagar

**Til notkunar undir húð:**

- 

**Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 8 dagar

- Mjólk. 0 dagar

---

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

QJ01DD90

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Lettland

---

**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](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

---

**Markaðsleyfishafi:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

8/12/2008

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Food And Veterinary Service

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

V/MRP/08/1604

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

8/12/2008

---

**Umsjónarland (RMS):**

Írland

---

**Ferilsnúmer:**

IE/V/0190/001

---

**Þátttökulönd (CMS):**

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

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://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.

Samantekt á eiginleikum lyfs

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