

Ceftiomax 50 mg/ml suspension for injection for swine and cattle

Heimilað

- Ceftiofur

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Ceftiomax 50 mg/ml suspension for injection for swine 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](#)

50.00 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

- Mjólk. 0 dagar

- 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:

Belgía

Lýsing umbúða:

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 Calier S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

13/04/2010

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Laboratorios Calier S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Markaðsleyfisnúmer:

BE-V367035

Dagsetning á breytingu stöðu:

2/03/2015

Umsjónarland (RMS):

Portúgal

Ferilsnúmer:

PT/V/0101/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaría Tékkland Eistland Frakkland Þýskaland Grikkland
Ungverjaland Ítalía Lettland Litáen Holland Pólland Rúmenía Slóvakía
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.

Fylgiseðill

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