

Ceftionil 50 mg/ml suspension for injection for pigs and cattle

Autorizzato

- Ceftiofur hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Ceftionil 50 mg/ml suspension for injection for pigs and cattle

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

53.48 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- carni e frattaglie. 8 giorno
- latte. 0 ora

-

bovini

- carni e frattaglie. 8 giorno
- latte. 0 ora

Uso intramuscolare:

-

Suino

- carni e frattaglie. 5 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01DD90

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Ungheria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Laboratorios E Industrias Iven S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

23/09/2013

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Laboratorios Maymo S.A.U.

Autorità responsabile:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numero di autorizzazione:

3409/X/13 NÉBIH ÁTI

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

23/09/2013

Stato membro di riferimento:

Spagna

Numero di procedura:

ES/V/0165/001

Stati membri interessati:

Repubblica Ceca Ungheria Italia Polonia Portogallo Slovacchia

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet