File downloaded on 2025-12-01

Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000038946

CEMAY 50 mg/ml suspension for injection for pigs

Autorizzato

Ceftiofur hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

CEMAY 50 mg/ml ENEΣIMO ENAIΩPHMA
CEMAY 50 mg/ml suspension for injection for pigs

Sotsanza 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 <u>English</u> 50.00 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

•

bovini

- 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:

Grecia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in English

Disponibile solo in English

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

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 Maymo S.A.U.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

21/02/2012

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Laboratorios Maymo S.A.U.

Autorità responsabile:

National Organization For Medicines

Numero di autorizzazione:

2024/11-01-2017/K-0189701

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

10/01/2017

Stato membro di riferimento:

Spagna

Numero di procedura:

ES/V/0164/001

Stati membri interessati:

Francia Germania Grecia Irlanda Italia Polonia Portogallo

Disponibile solo in <u>Estonian English French Lithuanian Portuguese Swedish Icelandic Norwegian</u>

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.