

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

Autorizzato

- Ceftiofur hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino
bovini

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare
Uso sottocutaneo

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 intramuscolare:

-

Suino

- carni e frattaglie. 5 giorno

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- carni e frattaglie. 8 giorno

- latte. 0 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](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

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 Hipra S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

30/07/2007

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Laboratorios Hipra S.A.

Autorità responsabile:

National Organization For Medicines

Numero di autorizzazione:

46709/28-06-2012/K-0163901

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

27/06/2012

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0190/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia Francia
Germania Grecia Ungheria Islanda Italia Lettonia Lituania Lussemburgo
Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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.

File combinato di tutti i documenti

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.