

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

Autorizzato

- Ceftiofur hydrochloride

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

ACTIONIS 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](#)

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. 6 giorno

- latte. 0 ora

- carni e frattaglie. 6 giorno

- latte. 0 ora

•

**bovini**

- carni e frattaglie. 6 giorno

- latte. 0 ora

- carni e frattaglie. 6 giorno

- latte. 0 ora

**Uso intramuscolare:**

•

**Suino**

- carni e frattaglie. 6 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:**

Polonia

---

**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 Syva S.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

27/04/2012

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numero di autorizzazione:**

2181

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

27/04/2012

---

**Stato membro di riferimento:**

Spagna

---

**Numero di procedura:**

ES/V/0157/001

---

**Stati membri interessati:**

Germania Ungheria Italia Polonia Portogallo

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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

File combinato di tutti i documenti

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