

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:

Portogallo

Disponibile in:

Portogallo

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:

3/03/2011

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Laboratorios Syva S.A.

Autorità responsabile:

Directorate General For Food And Veterinary

Numero di autorizzazione:

324/01/11DFVPT

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

11/10/2023

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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

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.