

CURACEF DUO, 50 MG/ML + 150 MG/ML, SUSPENSION FOR INJECTION FOR CATTLE

Autorizzato

- Ceftiofur hydrochloride
- Ketoprofen

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

CURACEF DUO, 50 MG/ML + 150 MG/ML, SUSPENSION FOR INJECTION FOR CATTLE

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

53.50 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)
150.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

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

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

QJ01DD99

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Bulgaria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di associazione fissa (Articolo 13b della Direttiva N° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Virbac

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

4/06/2015

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Virbac

Autorità responsabile:

Bulgarian Food Safety Authority

Numero di autorizzazione:

0022-2576

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

4/06/2015

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0258/001

Stati membri interessati:

Austria Bulgaria Cipro Repubblica Ceca Estonia Germania Grecia Ungheria
Irlanda Italia Lettonia Lituania 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 (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Package Leaflet and Labelling

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.

eu-puar-frv0258001-mr-rpe_145-en.pdf