

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:

Francia

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:

28/07/2014

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Virbac

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:

FR/V/2489397 4/2014

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

24/04/2019

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 (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Package Leaflet and Labelling

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.

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