

Ceftiomax 50 mg/ml suspension for injection for swine and cattle

Autorizzato

- Ceftiofur

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Ceftiomax 50 mg/ml suspension for injection for swine 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](#)
50.00 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

- latte. 0 giorno

- carni e frattaglie. 8 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:

Belgio

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 Calier S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

13/04/2010

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Laboratorios Calier S.A.

Autorità responsabile:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

BE-V367035

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

2/03/2015

Stato membro di riferimento:

Portogallo

Numero di procedura:

PT/V/0101/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Repubblica Ceca Estonia Francia Germania Grecia
Ungheria Italia Lettonia Lituania Paesi Bassi Polonia Romania Slovacchia
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.

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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