

File downloaded on 2026-04-26

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/lt/600000050316>

# Eficur 50 mg/ml Suspension for Injection for Pigs and Cattle

Registruotas

- Ceftiofur hydrochloride

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

Eficur 50 mg/ml Suspension for Injection for Pigs and Cattle

---

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

---

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Kiaulė

Galvijai

---

### **Naudojimo būdas:**

Leisti į raumenis

Leisti po oda

---

## Vaisto duomenys

### **Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

53.48 miligramai / 1.00 mililitrai

---

### **Vaisto forma:**

Injekcinė suspensija

---

**Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**

**Leisti į raumenis:**

- 

**Kiaulė**

- Skerdiena ir subproduktai. 5 d.

**Leisti po oda:**

- 

**Galvijai**

- Skerdiena ir subproduktai. 8 d.

- Pienas. 0 d.

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QJ01DD90

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Registruota:**

Jungtinė Karalystė (Šiaurės Airija)

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

---

**Registruotojas:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Rinkodaros leidimo data:**

7/01/2009

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Laboratorios Hipra, S.A.

---

**Atsakinga institucija:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Registracijos numeris:**

Vm 17533/3009

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

28/04/2024

---

**Referencinė valstybė narė:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Procedūros numeris:**

IE/V/0190/001

---

**Susijusios valstybės narės:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)



Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#)  
[Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#)  
[Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Jungtinė Karalystė (Šiaurės Airija)

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.