

EFICUR 50 mg/mL

Registruotas

- Ceftiofur

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

EFICUR 50 mg/mL

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Leisti į odą

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

50.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinė suspensija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**Leisti į odą:**

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 8 d.
- Pienas. 0 d.

Leisti į raumenis:

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 5 d.

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

QJ01DD90

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

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

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Kroatų](#)

Pateikiama tik [Kroatų](#)

Pateikiama tik [Kroatų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

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

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik Anglų Portugalų

Registruotojas:

Laboratorios Hipra S.A.

Rinkodaros leidimo data:

5/07/2019

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Laboratorios Hipra S.A.

Atsakinga institucija:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Registracijos numeris:

UP/I-322-05/17-01/560

Registracijos statuso pasikeitimo data:

5/07/2019

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

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