

File downloaded on 2026-03-30

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/lt/600000993150>

# ACTIONIS 50 mg/ml suspension for injection for pigs and cattle

Registruotas

- Ceftiofur hydrochloride

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

ACTIONIS 50 mg/ml suspension for injection for pigs and cattle

---

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

---

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

Galvijai

Kiaulė

---

### **Naudojimo būdas:**

Leisti po oda

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 po oda:**

•

**Galvijai**

- Skerdiena ir subproduktai. 6 d.

- Pienas. 0 valandos

- Skerdiena ir subproduktai. 6 d.

- Pienas. 0 valandos

•

**Galvijai**

- Skerdiena ir subproduktai. 6 d.

- Pienas. 0 valandos

- Skerdiena ir subproduktai. 6 d.

- Pienas. 0 valandos

**Leisti į raumenis:**

•

**Kiaulė**

- Skerdiena ir subproduktai. 6 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](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Pakuotės aprašymas:**

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 Syva S.A.

---

**Rinkodaros leidimo data:**

23/03/2011

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Atsakinga institucija:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Registracijos numeris:**

401415.00.00

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

11/04/2016

---

**Referencinė valstybė narė:**

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

---

**Procedūros numeris:**

ES/V/0157/001

---

**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](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#)  
[Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [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

Combined File of all Documents

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

Ženklimas

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