

ETIQUETAGE**MENTIONS DEVANT FIGURER SUR LE CONDITIONNEMENT PRIMAIRE (ÉTIQUETTE SUR LE FLACON)****1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE**

Readycef 50 mg/ml Suspension injectable pour porcins et bovins.
Ceftiofur (sous forme de ceftiofur chlorhydrate)

2. LISTE DU (DES) PRINCIPE(S) ACTIF(S) ET D'AUTRES SUBSTANCES

Ceftiofur (sous forme de ceftiofur chlorhydrate) 50 mg/ml

3. FORME PHARMACEUTIQUE

Suspension injectable

4. CONTENU DE L'EMBALLAGE

100 ml
250 ml

5. ESPÈCES CIBLES

Porcins et bovins

6. INDICATION(S)

Lire la notice avant utilisation.

7. MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION

Injection par voie intramusculaire chez les porcins et par voie sous-cutanée chez les bovins.

Bien agiter avant emploi.

Lire la notice avant utilisation.

8. TEMPS D'ATTENTE

Porcins : viande et abats : 5 jours.

Bovins : viande et abats : 8 jours.

Lait : Zero jour.

9. MISE(S) EN GARDE ÉVENTUELLE(S)

Les pénicillines et les céphalosporines peuvent occasionnellement provoquer des réactions allergiques sévères. Lire la notice avant utilisation.

10. DATE DE PÉREMPTION

EXP: fin

Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire: 28 jours.

Après ouverture, utiliser avant...

11. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

Ne pas conserver à une température supérieure à 25° C.

Ne pas mettre au réfrigérateur. Ne pas congeler.

Conserver le flacon dans l'emballage extérieur de façon à protéger de la lumière

12. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES POUR L'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES NON UTILISÉS OU DES DÉCHETS DÉRIVÉS DE CES MÉDICAMENTS, LE CAS ÉCHÉANT

Les conditionnements vides et tout reliquat de produit doivent être éliminés suivant les pratiques en vigueur régies par la réglementation sur les déchets.

13. LA MENTION «À USAGE VÉTÉRINAIRE» ET CONDITIONS OU RESTRICTIONS DE DÉLIVRANCE ET D'UTILISATION, le cas échéant

À usage vétérinaire.

A ne délivrer que sur ordonnance vétérinaire.

14. MENTION « TENIR HORS DE LA PORTÉE ET DE LA VUE DES ENFANTS »

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

15. NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

Laboratorios Calier, S.A.

Barcelonès, 26 (Pla del Ramassà)

Les Franqueses del Vallès (Province de Barcelone)

ESPAGNE

16. NUMÉRO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

FR : FR/V/3273124 4/2010

BE : BE-V367035

17. NUMÉRO DE LOT DE FABRICANTION

Lot

MENTIONS DEVANT FIGURER SUR L'EMBALLAGE EXTÉRIEUR (BOITE EN CARTON)**1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE**

Readycef 50 mg/ml Suspension injectable pour porcins et bovins.
Ceftiofur (sous forme de ceftiofur chlorhydrate)

2. LISTE DU (DES) PRINCIPE(S) ACTIF(S) ET D'AUTRES SUBSTANCES

Ceftiofur (sous forme de ceftiofur chlorhydrate) 50 mg/ml

3. FORME PHARMACEUTIQUE

Suspension injectable

4. CONTENU DE L'EMBALLAGE

1 flacon de 100 ml

1 flacon de 250 ml

5. ESPÈCES CIBLES

Porcins et bovins

6. INDICATION(S)

Chez les porcins :

-Traitement des infections respiratoires bactériennes associées à *Pasteurella multocida*, *Actinobacillus pleuropneumoniae* et *Streptococcus suis* sensibles au chlorhydrate de ceftiofur.

Chez les bovins :

-Traitement des infections respiratoires bactériennes associées à *Mannheimia haemolytica* (anciennement *Pasteurella haemolytica*), *Pasteurella multocida* et *Histophilus somni* (anciennement *Haemophilus somnus*) sensibles au chlorhydrate de ceftiofur.

-Traitement de la nécrobacillose interdigitée aiguë (panaris interdigité) associée à *Fusobacterium necrophorum* et *Bacteroides melaninogenicus* (*Porphyromonas asaccharolytica*) sensibles au chlorhydrate de ceftiofur.

-Traitement de la composante bactérienne de la métrite aiguë post-partum (puerpérale) dans les 10 jours suivant le vêlage, associée à *Escherichia coli*, *Arcanobacterium pyogenes* et *Fusobacterium necrophorum* sensibles au chlorhydrate de ceftiofur. L'indication est limitée aux cas dans lesquels un traitement par un autre agent antimicrobien a échoué.

7. MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION

Injection par voie intramusculaire chez les porcins et par voie sous-cutanée chez les bovins.

Bien agiter avant emploi.

Lire la notice avant utilisation.

8. TEMPS D'ATTENTE

Porcins : viande et abats : 5 jours.

Bovins : viande et abats : 8 jours.

Lait : Zero jour.

9. MISE(S) EN GARDE ÉVENTUELLE(S)

Les pénicillines et les céphalosporines peuvent occasionnellement provoquer des réactions allergiques sévères. Lire la notice avant utilisation. Prendre soin d'éviter toute auto-injection accidentelle.

10. DATE DE PÉREMPTION

EXP: fin

Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire: 28 jours.

11. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

Ne pas conserver à une température supérieure à 25° C.

Ne pas mettre au réfrigérateur. Ne pas congeler.

Conserver le flacon dans l'emballage extérieur de façon à protéger de la lumière

12. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES POUR L'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES NON UTILISÉS OU DES DÉCHETS DÉRIVÉS DE CES MÉDICAMENTS, LE CAS ÉCHÉANT

Les conditionnements vides et tout reliquat de produit doivent être éliminés suivant les pratiques en vigueur régies par la réglementation sur les déchets.

13. LA MENTION «À USAGE VÉTÉRIINAIRE» ET CONDITIONS OU RESTRICTIONS DE DÉLIVRANCE ET D'UTILISATION, le cas échéant

À usage vétérinaire.

A ne délivrer que sur ordonnance vétérinaire.

14. MENTION « TENIR HORS DE LA PORTÉE ET DE LA VUE DES ENFANTS »

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

15. NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

Laboratorios Calier, S.A.

Barcelonès, 26 (Pla del Ramassà)

Les Franqueses del Vallès (Province de Barcelone)

ESPAGNE

16. NUMÉRO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

FR : FR/V/3273124 4/2010

BE: BE-V367035

17. NUMÉRO DE LOT DE FABRICANTION

Lot