

# Ceftiosan, 50 mg/ml, suspension for injection for pigs and cattle

Toegelaten

- Ceftiofur hydrochloride

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Ceftiosan, 50 mg/ml, suspension for injection for pigs and cattle

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Varken

Rund

---

**Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

53.48 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor injectie

---

**Wachttijd per toedieningsweg:**

**Intramusculair gebruik:**

•

**Varken**

- Meat and offal. 8 day

**Subcutaan gebruik:**

•

**Rund**

- Milk. 0 hour

- Meat and offal. 8 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QJ01DD90

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Ierland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

### **Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

Alfasan Nederland B.V.

---

### **Handelsvergunningsdatum:**

2/03/2012

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Alfasan Nederland B.V.

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Health Products Regulatory Authority

---

### **Vergunningsnummer:**

VPA10980/013/001

---

### **Datum toelatingswijziging:**

2/03/2012

---

### **Rapporterende lidstaat:**

Nederland

---

### **Procedurenummer:**

NL/V/0148/001

---

### **Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Bulgarije Tsjechië Denemarken Estland Frankrijk Duitsland  
Griekenland Hongarije Ierland Italië Letland Litouwen Polen Portugal  
Roemenië Slovenië Spanje

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

107101 - PAR.pdf