

EFICUR 50 mg/mL

Geautoriseerd

- Ceftriaxone

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

EFICUR 50 mg/mL

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Varken

Toedieningsweg:

Intradermaal gebruik

Intramusculair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Intradermaal gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 8 day
- Milk. 0 day

Intramusculair gebruik:

-

Varken

- Meat and offal. 5 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**:**QJ01DD90

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:Valid

Authorised in:Kroatië

Package description:Alleen beschikbaar in [Croatian](#)Alleen beschikbaar in [Croatian](#)Alleen beschikbaar in [Croatian](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Portuguese](#)

Handelsvergunninghouder:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

5/07/2019

Productielocaties partijvrijgifte:

Laboratorios Hipra S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Toelatingsnummer:

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

Wijzigingsdatum status toelating:

5/07/2019

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000078274>