

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

Geautoriseerd

- Ceftiofur hydrochloride

## Product identification

### **Naam van het geneesmiddel:**

ACTIONIS 50 mg/ml zawiesina do wstrzykiwań dla świń i bydła

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

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Rund

Varken

---

### **Toedieningsweg:**

Subcutaan 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:**

**Subcutaan gebruik:**

•

**Rund**

- Meat and offal. 6 day

- Milk. 0 hour

•

**Rund**

- Meat and offal. 6 day

- Milk. 0 hour

**Intramusculair gebruik:**

•

**Varken**

- Meat and offal. 6 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:**

Polen

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

27/04/2012

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Toelatingsnummer:**

2181

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

27/04/2012

---

**Rapporterende lidstaat:**

Spanje

---

**Procedurenummer:**

ES/V/0157/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Duitsland Hongarije Italië Polen Portugal

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

Bijsluiter

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

Etikettering

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/600000094044>