

CURACEF DUO, 50 MG/ML + 150 MG/ML, SUSPENSION FOR INJECTION FOR CATTLE

Toegelaten

- Ceftiofur hydrochloride
- Ketoprofen

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

CURACEF DUO, 50 MG/ML + 150 MG/ML, SUSPENSION FOR INJECTION FOR CATTLE

Curacef duo, 50 mg/ml / 150 mg/ml, suspensão injetável para bovinos

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

53.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 8 day

- Milk. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01DD99

Afleverstatus:

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

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Portugal

Beschikbaar in:

Portugal

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

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:

Virbac

Handelsvergunningsdatum:

21/07/2014

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Virbac

Verantwoordelijke instantie:

Directorate General For Food And Veterinary

Vergunningsnummer:

825/01/14DFVPT

Datum toelatingswijziging:

16/01/2024

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0258/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk Bulgarije Cyprus Tsjechië Estland Duitsland Griekenland
Hongarije Ierland Italië Letland Litouwen Polen Portugal Roemenië
Slowakije Slovenië Spanje

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

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

Documenten

Combined File of all Documents

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