

Ceftiomax 50 mg/ml suspension for injection for swine and cattle

Toegelaten

- Ceftiofur

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Ceftiomax 50 mg/ml suspension for injection for swine 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](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Varken

- Meat and offal. 5 day

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- Milk. 0 day

- 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:

Litouwen

Verpakkingsomschrijving:

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:

Laboratorios Calier S.A.

Handelsvergunningsdatum:

10/04/2010

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Laboratorios Calier S.A.

Verantwoordelijke instantie:

State Food And Veterinary Service

Vergunningsnummer:

LT/2/10/1928/001-002

Datum toelatingswijziging:

28/07/2026

Rapporterende lidstaat:

Portugal

Procedurenummer:

PT/V/0101/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Tsjechië Estland Frankrijk Duitsland Griekenland
Hongarije Italië Letland Litouwen Nederland Polen Roemenië Slowakije
Spanje

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

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie 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.

Combined File of all Documents

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