

Ceftionil 50 mg/ml suspension for injection for pigs and cattle

Autorisert

- Ceftiofur hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Ceftionil 50 mg/ml suspension for injection for pigs and cattle

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

gris

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

53.48 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

-

storfe

- Slakt. 8 dag
- Melk. 0 time

-

storfe

- Slakt. 8 dag
- Melk. 0 time

Intramuskulær bruk:

-

gris

- Slakt. 5 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01DD90

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

PT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Laboratorios E Industrias Iven S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

19/07/2011

Tilvirker for batchfrigivelse:

Laboratorios Maymo S.A.U.

Ansvarlig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkjenningsnummer:

358/01/11DFVPT

Status for endring av markedsføringstillatelse:

13/07/2026

Referanse medlemsstat:

ES

Prosedyrenummer:

ES/V/0165/001

Gjeldende medlemsstater:

CZ HU IT PL PT SI

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet