

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

Autorisert

- Ceftiofur hydrochloride

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

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

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

gris  
storfe

---

**Administrasjonsvei:**

Intramuskulær bruk  
Subkutan bruk

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
53.48 milligram / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, suspensjon

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Intramuskulær bruk:**

- 

**gris**

- Slakt. 8 dag

**Subkutan bruk:**

- 

**storfe**

- Melk. no withdrawal period  
Should be 0 hours

- Slakt. 8 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:**

Irland

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

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

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

2/03/2012

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Godkjenningsnummer:**

VPA10980/013/001

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

2/03/2012

---

**Referanse medlemsstat:**

NL

---

**Prosedyrenummer:**

NL/V/0148/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE BG CZ DK EE FR DE EL HU Irland IT LV LT PL PT RO SI ES

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

107101 - PAR.pdf