

WONDERCEF, ceftiofur 4200 mg/80 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile per bovini e suini

Autorisert

- Ceftiofur

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

WONDERCEF, ceftiofur 4200 mg/80 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile per bovini e suini

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe
gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
4200.00 milligram / 4.00 gram

Legemiddelform:

Lyofilisat og væske til injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Melk. 0 time
- Slakt. 24 time

-

gris

- Slakt. 48 time
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01DD90

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

IT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Italiensk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Fatro S.p.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

11/06/2008

Tilvirker for batchfrigivelse:

Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

18/12/2012

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

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

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