

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

Dopuszczony

- Ceftiofur hydrochloride
- Ketoprofen

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

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

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

### Droga podania:

Podanie domięśniowe

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski  
53.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski  
150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Postać farmaceutyczna:

Zawiesina do wstrzykiwań

---

### Okres karencji w zależności od drogi podania:

#### Podanie domięśniowe:

- 

#### Cattle

- Meat and offal. 8 day

- Milk. 0 day

---

### Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01DD99

---

### Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

### Status pozwolenia:

Valid

---

### Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

### Dostępne w:

Portugal

---

### Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w francuski

Dostępne wyłącznie w [francuski](#)  
Dostępne wyłącznie w [francuski](#)  
Dostępne wyłącznie w [francuski](#)  
Dostępne wyłącznie w [francuski](#)  
Dostępne wyłącznie w [francuski](#)

---

## Informacje dodatkowe

### Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

---

### Podmiot odpowiedzialny:

Virbac

---

### Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

21/07/2014

---

### Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Virbac

---

### Organ odpowiedzialny:

Directorate General For Food And Veterinary

---

### Numer pozwolenia:

825/01/14DFVPT

---

### Data zmiany statusu pozwolenia:

16/01/2024

---

### Referencyjne państwo członkowskie:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### Numer procedury:

FR/V/0258/001

---



Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#)  
[chorwacki](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)  
Dostępne wyłącznie w [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [szwedzki](#)  
[islandzki](#) [Norwegian](#)

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.