

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

Dopuszczony

- Ceftiofur

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

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

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### **Gatunki docelowe:**

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

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

Podanie podskórne

## Szczegóły produktu

### **Substancja czynna i moc:**

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

---

**Postać farmaceutyczna:**

Zawiesina do wstrzykiwań

---

**Okres karencji w zależności od drogi podania:**

**Podanie domięśniowe:**

•

**Pig**

- Meat and offal. 5 day

**Podanie podskórne:**

•

**Cattle**

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 8 day

---

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

QJ01DD90

---

**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

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

---

## Informacje dodatkowe

### **Typ uprawnień:**

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:**

Laboratorios Calier S.A.

---

### **Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

13/04/2010

---

### **Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Laboratorios Calier S.A.

---

### **Organ odpowiedzialny:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

### **Numer pozwolenia:**

BE-V367035

---

### **Data zmiany statusu pozwolenia:**

2/03/2015

---

### **Referencyjne państwo członkowskie:**

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

---

### **Numer procedury:**

PT/V/0101/001

---

### **Zainteresowane państwa członkowskie:**



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

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

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

Ulotka dla pacjenta

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