

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

Autorizado

- Ceftiofur hydrochloride

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
53.48 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via subcutânea:

-

Cattle

- Meat and offal. 8 dia
- Milk. 0 hora

-

Cattle

- Meat and offal. 8 dia
- Milk. 0 hora

Via intramuscular:

-

Pig

- Meat and offal. 5 dia
-

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01DD90

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Espanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em castelhano

Disponível apenas em castelhano

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Laboratorios E Industrias Iven S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

8/08/2011

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Laboratorios Maymo S.A.U.

Autoridade responsável:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número da autorização:

2334 ESP

Data da alteração do estado de autorização:

8/08/2011

Estado-Membro de referência:

Espanha

Número de procedimento:

ES/V/0165/001

Estados-Membros envolvidos:

República Checa Hungria Itália Polónia Portugal Eslováquia

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet