

# CEFTIONEL-50, 50 mg/ml, ИНЖЕКЦИОННА СУСПЕНЗИЯ ЗА ГОВЕДА И СВИНЕ

Autorizado

- Ceftiofur

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

CEFTIONEL-50, 50 mg/ml, инъекционна суспензия за говеда и свине

### **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](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

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

### **Via de administração:**

Via intramuscular

Via subcutânea

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

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

---

### Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

---

### Intervalo de segurança por via de administração:

#### Via intramuscular:

- 

#### Pig

- Meat and offal. 5 dia

#### Via subcutânea:

- 

#### Cattle

- Meat and offal. 8 dia  
Мляко: нула дни

---

### Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01DD90

---

### Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### Estado da autorização:

Autorizado

---

### Autorizado em:

Bulgária

---

### Descrição da embalagem:

Disponível apenas em búlgaro

Disponível apenas em búlgaro

---

## 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:**

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

8/02/2010

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Autoridade responsável:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Número da autorização:**

0022-2451

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

8/02/2010

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

## Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

## Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.