

WONDERCEF, ceftiofur 1060 mg/20 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile per bovini e suini

Autorizado

- Ceftiofur

Product identification

Nome do medicamento:

WONDERCEF, ceftiofur 1060 mg/20 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile per bovini e suini

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em English
1060.00 milligram(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Liofilizado e solvente para solução injetável

Withdrawal period by route of administration:

Via intramuscular:

- **Cattle**

- Milk. 0 hora
- Meat and offal. 24 hora

- **Pig**

- Meat and offal. 48 hora
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QJ01DD90

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Itália

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em Italian

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

11/06/2008

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Fatro S.p.A.

Autoridade responsável:

Ministry Of Health

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento.

Data de alteração do estado de autorização:

18/12/2012

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100681>