

WONDERCEF, 1060 mg/20 ml
polvere e solvente per soluzione
iniettabile per equidi non destinati
alla produzione di alimenti per il
consumo umano (NDPA)

Autorizado

- Cefotiofur

Product identification

Nome do medicamento:

WONDERCEF, 1060 mg/20 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile per equidi non destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano (NDPA)

Substância ativa:

Disponível apenas em [Inglês](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Espanhol](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lituano](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romeno](#) [Finlandês](#) [Sueco](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Product details

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [Inglês](#)
1060.00 milligram(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Liofilizado e solvente para solução injetável

Intervalo de Segurança por via de administração:**Via intramuscular:**

- **Horse (non food-producing)**
-

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01DD90

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Autorizado em:

Itália

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Italiano](#)

Additional information

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](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Fatro S.p.A.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

11/06/2008

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Fatro S.p.A.

Autoridade responsável:

Ministry Of Health

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data de alteração do estado de autorização:

18/12/2012

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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/600000100682>