File downloaded on 2025-11-03

Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000029461

CURACEF DUO, 50 MG/ML + 150 MG/ML, SUSPENSION FOR INJECTION FOR CATTLE

Autorizado

- Ceftiofur hydrochloride
- Ketoprofen

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

CURACEF DUO, 50 MG/ML + 150 MG/ML, SUSPENSION FOR INJECTION FOR CATTLE Curacef duo

Substância ativa:

Disponível apenas em <u>inglês</u> Disponível apenas em <u>inglês</u>

Espécies-alvo:

Disponível apenas em <u>búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno eslovénio finlandês sueco islandês Norwegian</u>

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em <u>inglês</u> 53.50 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em <u>inglês</u> 150.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração: Via intramuscular:

Cattle

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

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01DD99

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorisado em:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em francês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em <u>inglês</u> <u>francês</u> <u>croata</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>finlandês</u> <u>sueco</u> <u>islandês</u> <u>Norwegian</u>

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Virbac

Data de autorização de introdução no mercado:

1/09/2014

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Virbac

Autoridade responsável:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número da autorização:

401960.00.00

Data da alteração do estado de autorização:

30/07/2019

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0258/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bulgária Chipre República Checa Estónia Alemanha Grécia Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte) Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos: www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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