

Ceftiosan, 50 mg/ml, suspension for injection for pigs and cattle

Autorizat

- Ceftiofur hydrochloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Ceftiosan, 50 mg/ml, suspension for injection for pigs and cattle

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porc

Bovine

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

53.48 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Porc

- Carne și organe. 8 zi

Administrare subcutanată:

-

Bovine

- Lapte. 0 oră

- Carne și organe. 8 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01DD90

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Alfasan Nederland B.V.

Data autorizației de comercializare:

19/01/2012

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Alfasan Nederland B.V.

Autoritatea responsabilă:

National Organization For Medicines

Numărul autorizației:

66456/16-09-2016/K-0188401

Data modificării statusului autorizației:

15/09/2016

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

NL/V/0148/001

State membre interesate:

România

Disponibile numai în [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Lituaniană](#) [Portugheză](#) [Suedează](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să
accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de
mai jos.

107101 - PAR.pdf