

EFICUR 50 mg/ml suspensija injekcijām cūkām un liellopiem

Autorizat

- Ceftiofur hydrochloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

EFICUR 50 mg/ml suspensija injekcijām cūkām un liellopiem

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. 5 zi

Administrare subcutanată:

-

Bovine

- Carne și organe. 8 zi

- Lapte. 0 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](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

Data autorizației de comercializare:

9/06/2022

Autoritatea responsabilă:

Food And Veterinary Service

Numărul autorizației:

V/I/22/0025

Comerț paralel cu referire la:

600000050306

Comerț paralel cu:

600000050305

Distribuitor angro în statul membru de proveniență:

Vetmarket UAB

Distribuitor angro în statul membru de destinație:

Vetmarket SIA

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