

# CURACEF DUO 50 mg/ml / 150 mg/ml suspensie injectabilă pentru bovine

Autorizat

- Ceftiofur hydrochloride
- Ketoprofen

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

CURACEF DUO 50 mg/ml / 150 mg/ml suspensie injectabilă pentru bovine

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

53.50 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză  
150.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Suspensie injectabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare intramusculară:**

•

**Bovine**

- Carne și organe. 8 zi

- Lapte. 0 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01DD99

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

România

---

**Disponibil în:**

România

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în Franceză

Disponibile numai în Franceză

Disponibile numai în Franceză

Disponibile numai în Franceză

Disponibile numai în Franceză

Disponibile numai în Franceză

---

## 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:**

Virbac

---

**Data autorizației de comercializare:**

5/07/2015

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Virbac

---

**Autoritatea responsabilă:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numărul autorizației:**

190216

---

**Data modificării statusului autorizației:**

5/02/2024

---

**Statul membru de referință:**

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

---

**Numărul procedurii:**

FR/V/0258/001

---

**State membre interesate:**



Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

eu-puar-frv0258001-mr-rpe\_145-en.pdf