

File downloaded on 2026-07-10

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000030924>

# CEFTIOCYL FLOW 50 MG/ML SUSPENSION INJECTABLE POUR PORCINS ET BOVINS

Neautorizat

- Ceftiofur

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

CEFTIOCYL FLOW 50 MG/ML SUSPENSION INJECTABLE POUR PORCINS ET BOVINS

### 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](#)

50.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

**Forma farmaceutică:**

Suspensie injectabilă

---

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

QJ01DD90

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Retrasă la solicitarea deținătorului

---

**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](#)

---

## 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:**

Vetoquinol S.A.

---

**Data autorizației de comercializare:**

21/09/2017

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Vetoquinol S.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Numărul autorizației:**

3897/X/17 NÉBIH ÁTI

---

**Data modificării statusului autorizației:**

8/06/2022

---

**Statul membru de referință:**

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

---

**Numărul procedurii:**

FR/V/0304/001/DC

---

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