

Ceftionil 50 mg/ml suspension for injection for pigs and cattle

Oprávnený

- Ceftiofur hydrochloride

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Ceftionil 50 mg/ml suspension for injection for pigs and cattle

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Subkutánne použitie

Intramuskulárne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v English
53.48 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčná suspenzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Subkutánne použitie:

-

Cattle

- Meat and offal. 8 day
- Milk. 0 hour

-

Cattle

- Meat and offal. 8 day
- Milk. 0 hour

Intramuskulárne použitie:

-

Pig

- Meat and offal. 5 day
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01DD90

Právny stav dodávky:

Dostupné len v Česky Estónsky English Francúzsky Taliansky Lotyšský Litovsky
Portugalsky Rumunsky Slovinsky Fínsky Švédsky Islandsky Norwegian

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Španielsko

Opis balenia:

Dostupné len v Španielsky

Dostupné len v [Španielsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Laboratorios E Industrias Iven S.A.

Dátum registrácie lieku:

8/08/2011

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Laboratorios Maymo S.A.U.

Zodpovedný orgán:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Číslo registrácie:

2334 ESP

Dátum zmeny stavu registrácie:

8/08/2011

Referenčný členský štát:

Španielsko

Číslo postupu:

ES/V/0165/001

Dotknuté členské štáty:

Česko Maďarsko Taliansko Poľsko Portugalsko Slovensko

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet