

# CURACEF DUO, 50 MG/ML + 150 MG/ML, SUSPENSION FOR INJECTION FOR CATTLE

Oprávněný

- Ceftiofur hydrochloride
- Ketoprofen

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

CURACEF DUO, 50 MG/ML + 150 MG/ML, SUSPENSION FOR INJECTION FOR CATTLE

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

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

### Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
53.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)  
150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lieková forma:**

Injekčná suspenzia

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Intramuskulárne použitie:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 8 day

- Milk. 0 day

---

**Anatomico-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QJ01DD99

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovensky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Taliany

---

**Dostupné v:**

Taliany

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

---

## Ďalšie informácie

### **Anglicky:**

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

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

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

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Virbac

---

### **Dátum registrácie lieku:**

2/12/2014

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Virbac

---

### **Zodpovedný orgán:**

Ministry Of Health

---

### **Číslo registrácie:**

104619

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

2/12/2014

---

### **Referenčný členský štát:**

Francúzsko

---

### **Číslo postupu:**

FR/V/0258/001

---

### **Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Bulharsko Cyprus Česko Estónsko Nemecko Grécko Maďarsko  
Írsko Taliansko Lotyšsko Litva Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko  
Slovinsko Španielsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

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