

File downloaded on 2026-06-15

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sk/700000092617>

# EFICUR 50 mg/ml suspension for injection for pigs and cattle

Oprávněný

- Ceftiofur hydrochloride

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

EFICUR 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](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

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

### Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Subkutánne 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:**

**Intramuskulárne použitie:**

•

**Pig**

- Meat and offal. 5 day

**Subkutánne použitie:**

•

**Cattle**

- Meat and offal. 8 day

- Milk. 0 day

---

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

QJ01DD90

---

**Právny stav dodávky:**

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

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Dánsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## 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:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

### **Dátum registrácie lieku:**

2/02/2009

---

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

Laboratorios Hipra S.A.

---

### **Zodpovedný orgán:**

Danish Medicines Agency

---

### **Číslo registrácie:**

43848

---

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

2/02/2009

---

### **Referenčný členský štát:**

Írsko

---

### **Číslo postupu:**

IE/V/0190/001

---

### **Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Bulharsko Cyprus Česko Dánsko Estónsko Francúzsko  
Nemecko Grécko Maďarsko Island Taliansko Lotyšsko Litva Luxembursko

Holandsko 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

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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

Combined File of all Documents

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