

# Ceftiosan, 50 mg/ml, suspension for injection for pigs and cattle

Godkänd

- Ceftiofur hydrochloride

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Ceftiosan, 50 mg/ml, suspension for injection for pigs and cattle

---

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

### Djurslag:

Svin

Nöt

---

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

---

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

53.48 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

---

**Karenstid per administreringsväg:**

**Intramuskulär användning:**

•

**Svin**

- Meat and offal. 8 dygn

**Subkutan användning:**

•

**Nöt**

- Milk. 0 timme

- Meat and offal. 8 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QJ01DD90

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Nederländerna

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Godkännandedatum:**

1/04/2011

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Ansvarig myndighet:**

Medicines Evaluation Board

---

**Godkännandenummer:**

REG NL 107101

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

19/01/2022

---

**Referensmedlemsstat:**

Nederländerna

---

**Procedurnummer:**

NL/V/0148/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Belgien Bulgarien Tjeckien Danmark Estland Frankrike Tyskland  
Grekland Ungern Irland Italien Lettland Litauen Polen Portugal Rumänien  
Slovenien Spanien Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

107101 - PAR.pdf