

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:

Irland

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:

2/03/2012

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Alfasan Nederland B.V.

Ansvarig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkännandenummer:

VPA10980/013/001

Datum för ändring av godkännandestatus:

2/03/2012

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

Dokumenter

Produktresumé

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

107101 - PAR.pdf