

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

Godkänd

- Ceftiofur hydrochloride

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

EFICUR 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. 5 dygn

Subkutan användning:

•

Nöt

- Meat and offal. 8 dygn

- Milk. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01DD90

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Litauen

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](#)

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:

Laboratorios Hipra S.A.

Godkännandedatum:

25/03/2007

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Laboratorios Hipra S.A.

Ansvarig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkännandenummer:

LT/2/07/1733/001-006

Datum för ändring av godkännandestatus:

27/10/2025

Referensmedlemsstat:

Irland

Procedurnummer:

IE/V/0190/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Cypern Tjeckien Danmark Estland Frankrike
Tyskland Grekland Ungern Island Italien Lettland Litauen Luxemburg
Nederländerna Polen Portugal Rumänien Slovakien 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.

Gemensam fil för alla dokument

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