

WONDERCEF, 4200 mg/80 ml pulvere e solvente per soluzione iniettabile per equidi non destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano (NDPA)

Auktoriserad

- Ceftiofur

Product identification

Läkemedlets namn:

WONDERCEF, 4200 mg/80 ml pulvere e solvente per soluzione iniettabile per equidi non destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano (NDPA)

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Häst (ej avsedd för livsmedelsproduktion)

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)
4200.00 milligram(s) / 4.00 gram(s)

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, lösning

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulär användning:

- Häst (ej avsedd för livsmedelsproduktion)
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01DD90

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Italien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

11/06/2008

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Fatro S.p.A.

Ansvarig myndighet:

MdS

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

18/12/2012

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Gemensam fil för alla dokument

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100683>