

CEVAXEL-RTU 50 MG/ML, SUSPENSION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

Registrováno

- Ceftiofur hydrochloride

Identifikace přípravku

Název léčiva:

CEVAXEL-RTU 50 MG/ML, SUSPENSION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

Cevaxel-RTU 50 mg/ml Suspensie voor injectie

Cevaxel-RTU 50 mg/ml Suspension injectable

Cevaxel-RTU 50 mg/ml Injektionssuspension

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Prase

Skot

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

53.45 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

-

Prase

- Maso. 5 day

Subkutánní podání:

-

Skot

- Maso. 8 day

- Mléko. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01DD90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Belgie

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Ceva Sante Animale

Datum registrace:

2/03/2011

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Ceva Sante Animale

Příslušný orgán:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Registrační číslo:

BE-V387134

Datum změny stavu registrace:

2/03/2011

Referenční členský stát:

Francie

Číslo procedury:

FR/V/0218/001

Dotčený členský stát:

Rakousko [Belgie](#) [Bulharsko](#) [Kypr](#) [Česko](#)

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Německo Řecko Maďarsko Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko Polsko
Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na
adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.