

# CEVAXEL 50 MG/ML POWDER AND SOLVENT FOR SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

Ikke  
autoriseret

- Ceftiofur hydrochloride
- Water for injection

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

CEVAXEL 50 MG/ML POWDER AND SOLVENT FOR SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Kvæg

Svin

### Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)  
53.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)  
1.00 millilitre(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Lægemiddelform:

Pulver og solvens til injektionsvæske, opløsning

---

### Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

#### Intramuskulær anvendelse:

- 

#### Kvæg

- Meat and offal. 2 dag
- Milk. 0 dag

- 

#### Svin

- Meat and offal. 2 dag
- 

### Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01DD90

---

### Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Godkendelsesstatus:

Afstået

---

### Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

---

## Yderligere oplysninger

### **Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Ceva Sante Animale

---

### **Dato for markedsføringstilladelse:**

9/02/2009

---

### **Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Ceva Sante Animale

---

### **Ansvarlig myndighed:**

Food And Veterinary Service

---

### **Markedsføringstilladelsesnummer:**

V/DCP/09/0001

---

### **Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

24/07/2024

---

### **Referencemedlemsstat:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Procedurenummer:**

FR/V/0177/001

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

### Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

### Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.