

# Cemay

Zugelassen

- Ceftiofur hydrochloride

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Cemay

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Rind

Schwein

---

**Art der Anwendung:**

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

53.48 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionssuspension

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****subkutane Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

- Milch. 0 Stunde

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

- Milch. 0 Stunde

**intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QJ01DD90

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

**Zugelassen in:**

Deutschland

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Laboratorios Maymo S.A.U.

---

**Zulassungsdatum:**

25/06/2012

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Laboratorios Maymo S.A.U.

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

401635.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

21/09/2016

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Spanien

---

**Verfahrensnummer:**

ES/V/0164/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Frankreich Deutschland Griechenland Irland Italien Polen Portugal

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 26/02/2026

Herunterladen