

# Cefavex 50 mg/ml, suspension for injection for pigs and cattle

Zugelassen

- Ceftiofur hydrochloride

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Cefavex 50 mg/ml, suspension for injection for pigs and cattle

CEFAVEX 50 mg/ml, suspensie injectabilă pentru porcine și bovine

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

**Zieltierarten:**

Schwein

Rind

**Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

53.48 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Darreichungsform:**

Injektionssuspension

---

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

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

**subkutane Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

- Milch. 0 Stunde

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):**

QJ01DD90

---

**Abgaberegelung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Rumaenien

---

**Verfügbar in:**

Rumaenien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

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:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Zulassungsdatum:**

1/07/2014

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Zulassungsnummer:**

180069

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

11/02/2025

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0304/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Bulgarien Deutschland Griechenland Ungarn Italien Polen Portugal

Rumaenien Spanien

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.

Combined File of all Documents

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