

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

Nicht
autorisiert

- Water for injection
- Ceftiofur sodium

Product identification

Name des Arzneimittels:

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

Cevaxel 50 mg/ml pó e solvente para solução injetável para bovinos e suínos

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

1.00 millilitre(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

53.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

- Milch. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

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

QJ01DD90

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung erloschen

Authorised in:

Portugal

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [French](#)

Verfügbar nur in [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

15/12/2022

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

CEVA Santé Animale

Zuständige Behörde:

Directorate General For Food And Veterinary

Zulassungsnummer:

093/01/08DFVPT

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

15/12/2022

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0177/001

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027857>