

Cevaxel 50 mg/ml Poudre et solvant pour solution injectable

Non
autorisé

- Water for injections
- Ceftiofur sodium

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Cevaxel 50 mg/ml Poudre et solvant pour solution injectable

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 millilitre(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

53.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre et solvant pour solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 2 day

- Lait. 0 day

-

Porc

- Viande et abats. 2 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01DD90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Luxembourg

Description des conditionnements:

Boîte de 1 flacon de 4 g de poudre

Boîte de 1 flacon de 1 g de poudre

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Ceva Sante Animale

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

29/09/2008

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Ceva Sante Animale

Autorité responsable:

Ministry Of Health And Social Security

Numéro de l'autorisation:

V/915/08/11/0958

Date de modification du statut de l'autorisation:

25/09/2025

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0177/001

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit