

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

Ekki
heimilað

- Water for injection
- Ceftiofur sodium

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Svín

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
1.00 millilitre(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
53.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyfsstofn og leysir, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 2 dagar
- Mjólk. 0 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 2 dagar
-

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01DD90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Lúxemborg

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í franska

Aðeins fáanlegt í franska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Ceva Sante Animale

Dagsetning markaðsleyfis:

29/09/2008

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Ceva Sante Animale

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health And Social Security

Markaðsleyfisnúmer:

V/915/08/11/0958

Dagsetning á breytingu stöðu:

25/09/2025

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Ferilsnúmer:

FR/V/0177/001

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.