

# CEFAVEX 50

Autorizzato

- Ceftiofur hydrochloride

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

CEFAVEX 50

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Suino  
bovini

### Via di somministrazione:

Uso intramuscolare  
Uso sottocutaneo

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)  
53.48 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

### Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Uso intramuscolare:**

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 5 giorno

**Uso sottocutaneo:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 8 giorno

- latte. 0 ora

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01DD90

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Italia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

12/06/2013

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

104519

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

12/06/2013

---

**Stato membro di riferimento:**

Irlanda

---

**Numero di procedura:**

IE/V/0304/001

---

**Stati membri interessati:**

Bulgaria Germania Grecia Ungheria Italia Polonia Portogallo Romania

Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

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

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

italiano (PDF)

Pubblicato il: 14/05/2022

Scaricamento

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.