

CEVAXEL 50 mg/ml pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai liellopiem un cūkām

Nav
atļautas

- Ceftiofur hydrochloride
- Water for injections

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

CEVAXEL 50 mg/ml pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai liellopiem un cūkām

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Cūka

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

53.50 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

1.00 mililitrs(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida: intramuskulārai lietošanai:

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 2 diena

- Piens. 0 diena

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 2 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QJ01DD90

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Atsaukta

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieteikums ģenēriskām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(1) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Ceva Sante Animale

Tirdzniecības atļaujas datums:

9/02/2009

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Ceva Sante Animale

Atbildīgā iestāde:

Food And Veterinary Service

Atļaujas numurs:

V/DCP/09/0001

Atļaujas statusa maiņas datums:

24/07/2024

Atsauces dalībvalsts:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedūras numurs:

FR/V/0177/001

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Lietošanas instrukcija

Marķējuma teksts