

# Cefavex 50 mg/ml, suspension for injection for pigs and cattle

Geautoriseerd

- Ceftiofur hydrochloride

## Product identification

### **Naam van het geneesmiddel:**

Cefavex 50 mg/ml, suspension for injection for pigs and cattle  
CEFAVEX 50 mg/ml, suspensie injectabilă pentru porcine și bovine

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Varken  
Rund

---

### **Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik  
Subcutaan gebruik

---

## Product details

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)  
53.48 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor injectie

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intramusculair gebruik:**

•

**Varken**

- Meat and offal. 5 day

**Subcutaan gebruik:**

•

**Rund**

- Meat and offal. 8 day

- Milk. 0 hour

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QJ01DD90

---

**Afleverstatus:**

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

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Roemenië

---

**Available in:**

Roemenië

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

1/07/2014

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Toelatingsnummer:**

180069

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

11/02/2025

---

**Rapporterende lidstaat:**

Ierland

---

**Procedurenummer:**

IE/V/0304/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Bulgarije Duitsland Griekenland Hongarije Italië Polen Portugal Roemenië  
Spanje

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049767>