

# CEVAXEL-RTU 50 MG/ML, SUSPENSION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

Toegelaten

- Ceftiofur hydrochloride

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

CEVAXEL-RTU 50 MG/ML, SUSPENSION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Varken

Rund

---

**Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

53.45 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor injectie

---

**Wachtijd per toedieningsweg:****Intramusculair gebruik:**

- 

**Varken**

- Meat and offal. 5 day

**Subcutaan gebruik:**

- 

**Rund**

- Meat and offal. 8 day

- Milk. 0 day

---

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

:

QJ01DD90

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Frankrijk

---

**Beschikbaar in:**

Frankrijk

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Ceva Sante Animale

---

**Handelsvergunningsdatum:**

7/02/2011

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Ceva Sante Animale

---

**Verantwoordelijke instantie:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Vergunningsnummer:**

FR/V/8354608 2/2011

---

**Datum toelatingswijziging:**

12/01/2016

---

**Rapporterende lidstaat:**

Frankrijk

---

**Procedurenummer:**

FR/V/0218/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Bulgarije Cyprus Tsjechië Estland Duitsland Griekenland Hongarije Ierland Italië Letland Litouwen Luxemburg Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië Spanje

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

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

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Package Leaflet and Labelling

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