

Cefavex 50 mg/ml Suspension for Injection for Pigs and Cattle

Autorizado

- Ceftiofur hydrochloride

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Cefavex 50 mg/ml Suspension for Injection for Pigs and Cattle

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
53.48 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Pig

- Meat and offal. 5 dia

Via subcutânea:

-

Cattle

- Meat and offal. 8 dia

- Milk. 0 hora

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01DD90

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

S P Veterinaria S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

13/05/2013

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

S P Veterinaria S.A.

Autoridade responsável:

The Veterinary Medicines Directorate

Número da autorização:

Vm 36967/4002

Data da alteração do estado de autorização:

4/03/2024

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0304/001

Estados-Membros envolvidos:

Bulgária Alemanha Grécia Hungria Itália Polónia Portugal Roménia Espanha
Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.