

# Cevaxel 50 mg/ml pó e solvente para solução injetável para bovinos e suínos

Não  
autorizado

- Water for injection
- Ceftiofur sodium

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

CEVAXEL 50 MG/ML POWDER AND SOLVENT FOR SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

Cevaxel 50 mg/ml pó e solvente para solução injetável para bovinos e suínos

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

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

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

### Via de administração:

Via intramuscular

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

1.00 mililitro(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

53.50 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### Forma farmacêutica:

Pó e solvente para solução injetável

---

### Intervalo de segurança por via de administração:

#### Via intramuscular:

- 

#### Cattle

- Meat and offal. 2 dia

- Milk. 0 dia

- 

#### Pig

- Meat and offal. 2 dia

---

### Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01DD90

---

### Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### Estado da autorização:

Caducado

---

### Autorizado em:

Portugal

---

### Descrição da embalagem:

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

---

## 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:**

Ceva Sante Animale

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

15/12/2022

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Ceva Sante Animale

---

**Autoridade responsável:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número da autorização:**

093/01/08DFVPT

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

15/12/2022

---

**Estado-Membro de referência:**

França

---

**Número de procedimento:**

FR/V/0177/001

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)