

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

Não
autorizado

- Ceftiofur hydrochloride
- Water for injection

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

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
53.50 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
1.00 mililitro(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:

Abandonada

Autorizado em:

França

Descrição da embalagem:

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:

Ceva Sante Animale

Data de autorização de introdução no mercado:

11/07/2008

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Ceva Sante Animale

Autoridade responsável:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número da autorização:

FR/V/6983215 0/2008

Data da alteração do estado de autorização:

14/11/2022

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

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.