

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

Autorizado

- Ceftiofur hydrochloride

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

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

---

### **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  
53.45 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 dia

---

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

QJ01DD90

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

### **Autorizado em:**

Alemanha

---

### **Disponibilidade:**

Alemanha

---

### **Descrição da embalagem:**

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:**

Ceva Tiergesundheit GmbH

---

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

12/02/2011

---

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

Ceva Sante Animale

---

### **Autoridade responsável:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

### **Número da autorização:**

401378.00.00

---

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

28/12/2015

---

### **Estado-Membro de referência:**

França

---

### **Número de procedimento:**

FR/V/0218/001

---

### **Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária Chipre República Checa Estónia Alemanha Grécia

Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia Luxemburgo Polónia Portugal  
Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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