

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

Neautorizat

- Ceftiofur hydrochloride
- Water for injection

## Identificarea produsului

### **Denumirea medicamentului:**

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

### **Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### **Specia țintă:**

Bovine

Porc

### **Calea de administrare:**

Administrare intramusculară

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în Engleză  
53.50 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză  
1.00 mililitru(i) / 1.00 mililitru(i)

---

### **Forma farmaceutică:**

Pulbere și solvent pentru soluție injectabilă

---

### **Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

#### **Administrare intramusculară:**

- 

##### **Bovine**

- Carne și organe. 2 zi
- Lapte. 0 zi

- 

##### **Porc**

- Carne și organe. 2 zi
- 

### **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01DD90

---

### **Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

### **Status autorizație:**

Retrasă la solicitarea deținătorului

---

### **Autorizat în:**

Disponibile numai în Spaniolă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

---

### **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

## Informații suplimentare

### **Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

### **Deținătorul autorizației de comercializare:**

Ceva Sante Animale

---

### **Data autorizației de comercializare:**

25/09/2008

---

### **Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Ceva Sante Animale

---

### **Autoritatea responsabilă:**

State Agency Of Medicines

---

### **Numărul autorizației:**

1522

---

### **Data modificării statusului autorizației:**

27/06/2024

---

### **Statul membru de referință:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Numărul procedurii:**

FR/V/0177/001

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.