

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

Oprávněný

- Ceftiofur hydrochloride

## Product identification

### Názov lieku:

Cefavex 50 mg/ml, suspension for injection for pigs and cattle  
CEFAVEX 50 mg/ml, suspensie injectabilă pentru porcine și bovine

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Intramuskulárne použitie  
Subkutánne použitie

## Product details

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

53.48 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lieková forma:**

Injekčná suspenzia

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intramuskulárne použitie:**

- 

**Pig**

- Meat and offal. 5 day

**Subkutánne použitie:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 8 day

- Milk. 0 hour

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QJ01DD90

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Authorised in:**

Rumunsko

---

**Available in:**

Rumunsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

1/07/2014

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Zodpovedný orgán:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Číslo registrácie:**

180069

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

11/02/2025

---

**Referenčný členský štát:**

Írsko

---

**Číslo postupu:**

IE/V/0304/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Bulharsko Nemecko Grécko Maďarsko Taliansko Poľsko Portugalsko  
Rumunsko Španielsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049767>