

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

Oprávněný

- Ceftiofur hydrochloride

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

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

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Subkutánne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
53.45 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Lieková forma:

Injekčná suspenzia

---

### Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

#### Intramuskulárne použitie:

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 5 day

#### Subkutánne použitie:

- 

#### **Cattle**

- Meat and offal. 8 day

- Milk. 0 day

---

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

QJ01DD90

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Registrovaný v/vo:

Litva

---

### Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

### **Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Ceva Sante Animale

---

### **Dátum registrácie lieku:**

11/05/2011

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Ceva Sante Animale

---

### **Zodpovedný orgán:**

State Food And Veterinary Service

---

### **Číslo registrácie:**

LT/2/11/2054/001-003

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

15/12/2015

---

### **Referenčný členský štát:**

Francúzsko

---

### **Číslo postupu:**

FR/V/0218/001

---

### **Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Bulharsko Cyprus Česko Estónsko Nemecko Grécko  
Maďarsko Írsko Taliansko Lotyšsko Litva Luxembursko Poľsko Portugalsko

Rumunsko Slovensko Slovinsko Španielsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

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

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

RV2054.pdf