

# EXCENEL 1 G POUDRE POUR SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS PORCINS ET EQUINS

Разрешен

- Ceftiofur sodium

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

EXCENEL 1 G POUDRE POUR SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS PORCINS ET EQUINS

### Активно вещество:

Налично само в Английски

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

свиня

кон

### Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

1042.11 milligram(s) / 1.00 Бутилка

---

**Фармацевтична форма:**

Прах за инжекционен разтвор

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Интрамускулно приложение:**

- 

**говеда**

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 0 day

- 

**свиня**

- Meat and offal. 2 day

- 

**кон**

- Meat and offal. 4 day

- Milk. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine.

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QJ01DD90

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Френски

Налично само в Френски

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски  
Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Zoetis France

---

**Дата на разрешение за търговия:**

31/12/1991

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Zoetis Belgium SA

---

**Отговорен орган:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Номер на разрешението за търговия:**

FR/V/0649125 9/1991

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

31/12/2011

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Package Leaflet and Labelling

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.