

# EXCENEL FLOW 50 MG/ML SUSPENSION FOR INJECTION FOR PIGS AND CATTLE

Разрешен

- Ceftiofur hydrochloride

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

EXCENEL FLOW 50 MG/ML SUSPENSION FOR INJECTION FOR PIGS AND CATTLE

Excenel Flow 50 mg/ml Suspensie voor injectie

Excenel Flow 50 mg/ml Suspension injectable

Excenel Flow 50 mg/ml Injektionssuspension

### Активно вещество:

Налично само в Английски

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

свиня

говеда

### Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски  
53.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

---

### Карентен срок по начин на приложение:

#### Интрамускулно приложение:

- 

##### свиня

- Meat and offal. 2 day

### Подкожно приложение:

- 

##### говеда

- Meat and offal. 6 day

- Milk. 0 day

---

### 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

---

### Наличен в:

Belgium

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

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 Италиански Латвийски Литовски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Zoetis Belgium

---

**Дата на разрешение за търговия:**

30/09/1997

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Zoetis Belgium

---

**Отговорен орган:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Номер на разрешението за търговия:**

BE-V188754

---

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

30/09/1997

---

**Референтна държава членка:**

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

---

## FR/V/0102/001

[illegible]

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.

Листовка

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

Данни върху опаковката

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