

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

Неразрешен

- 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, suspension for injection for pigs and cattle

### 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:**

Surrendered

---

**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

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 S.A.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

9/12/2013

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Zoetis Belgium

---

**Отговорен орган:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Номер на разрешението за търговия:**

VPA10387/033/001

---

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

31/01/2025

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Процедурен номер:**

FR/V/0102/001

---

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