

Excenel Fluid 50 mg/ml injekčná suspenzia pre ošípané a hovädzí dobytok

Разрешен

- Ceftiofur hydrochloride

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Excenel Fluid 50 mg/ml injekčná suspenzia pre ošípané a hovädzí dobytok

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 Milk: Zero days

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:

Slovakia

Описание на опаковката:

Налично само в Словашки

Налично само в Словашки

Налично само в Словашки

Налично само в Словашки

Налично само в Словашки

Налично само в Словашки

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 Ceska Republika s.r.o.

Дата на разрешение за търговия:

5/11/2003

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Zoetis Belgium

Отговорен орган:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Номер на разрешението за търговия:

96/071/03-S

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

5/11/2003

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

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