

Excenel 50 mg/ml lyofilizát na přípravu injekčního roztoku

Registrováno

- Ceftiofur sodium

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Excenel 50 mg/ml lyofilizát na přípravu injekčního roztoku

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Prase

Kůň

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

1060.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Léková forma:

Lyofilizát pro injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

-

Skot

- Maso. 1 day Meat and offal 24 hours

- Mléko. 0 day milk zero days

-

Prase

- Maso. 2 day Meat and offal 48 hours

-

Kůň

- All relevant tissues. no withdrawal period

Do not use in horses whose meat is intended for human consumption

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):
QJ01DD90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Slovensko

Dostupné v:

Slovensko

Popis balení:

Dostupné pouze v Slovak

Dostupné pouze v Slovak

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Datum registrace:

30/05/2005

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Pfizer

Pfizer Service Company

Zoetis Belgium

Příslušný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registrační číslo:

96/013/05-S

Datum změny stavu registrace:

30/05/2005

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035856>