

Naxcel 200 mg/ml - Suspension for injection

Autorizovaný

- Ceftiofur

Product identification

Název léčivého přípravku:

Naxcel 200 mg/ml - Suspension for injection

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot

Způsob podání:

Subkutánní podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Injekční lahvička

Léková forma:

Injekční suspenze

Withdrawal period by route of administration:

Subkutánní podání:

• **Skot**

- Maso. 9 day 9 days

- Mléko. 0 day Zero days

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QJ01DD90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Rakousko , Belgie , Bulharsko , Chorvatsko , Kypr , Česko , Dánsko ,

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)
[Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

’ Finsko , Francie , Německo , Řecko , Maďarsko ,

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)
[Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

’ Irsko , Itálie , Lotyšsko , Lichtenštejnsko , Litva , Lucembursko , Malta , Nizozemsko ,

Norsko , Polsko , Portugalsko , Rumunsko , Slovensko , Slovinsko , Španelsko , Švédsko ,

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

19/05/2005

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Zoetis Belgium

Odpovědný orgán:

European Commission

Registrační číslo:

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Datum změny stavu registrace:

8/10/2009

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

čeština (PDF)

Publikováno dne: 28/02/2024

Stažení

ema-puar-naxcel-v-079-var-ii-0012-en.pdf

ema-puar-naxcel-v-079-par-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000003436>