

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

Ikke
autoriseret

- Ceftiofur hydrochloride

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

EXCENEL FLOW 50 MG/ML SUSPENSION FOR INJECTION FOR PIGS AND CATTLE
Excenel Flow, 50 mg/ml, suspension for injection for pigs and cattle

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Svin
Kvæg

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse
Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

53.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Svin

- Meat and offal. 2 dag

Subkutan anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 6 dag

- Milk. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01DD90

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Afstået

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Zoetis Belgium S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

9/12/2013

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Zoetis Belgium

Ansvarlig myndighed:

Health Products Regulatory Authority

Markedsføringstilladelsesnummer:

VPA10387/033/001

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

31/01/2025

Referencemedlemsstat:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedurenummer:

FR/V/0102/001

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet