

EXCENEL - Pulvere sterile per soluzione iniettabile da 1 g per equide non destinato alla produzione di alimenti per il consumo umano e per suini e bovini

Zugelassen

- Cefotiofur sodium

Produktidentifikation

Arzneimittel:

EXCENEL - Pulvere sterile per soluzione iniettabile da 1 g per equide non destinato alla produzione di alimenti per il consumo umano e per suini e bovini

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schwein

Rind

Pferd, nicht zur Lebensmittelproduktion

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

1105.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 48 Stunde

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 48 Stunde

- Milch. 0 Stunde

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01DD90

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Italien

Verfügbar in:

Italien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Zoetis Italia S.r.l

Zulassungsdatum:

23/08/2007

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Belgium

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

26/06/2010

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