

Excenel 50 mg/ml lyofilizát na přípravu injekčného roztoku

Autorizado

- Ceftiofur sodium

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Excenel 50 mg/ml lyofilizát na přípravu injekčného roztoku

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Caballos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

1060.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Liofilizado para solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía intramuscular:**

-

Bovino

- Meat and offal. 1 Día Meat and offal 24 hours

- Milk. 0 Día milk zero days

-

Porcino

- Meat and offal. 2 Día Meat and offal 48 hours

-

Caballos

- All relevant tissues. no withdrawal period

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

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01DD90

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Eslovaquia

Disponible en:

Eslovaquia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Fecha de autorización de comercialización:

30/05/2005

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Pfizer

Pfizer Service Company

Zoetis Belgium

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

96/013/05-S

Fecha de modificación del estado de la autorización:

30/05/2005

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

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