

EXCENEL 1 G POUDRE POUR SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS PORCINS ET EQUINS

Autorizado

- Cefotiofur sodium

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

EXCENEL 1 G POUDRE POUR SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS PORCINS ET EQUINS

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](#)

1042.11 Miligramo(s) / 1.00 Frasco

Forma farmacéutica:

Polvo para solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 1 Día

- Milk. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 2 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 4 Día

- Milk. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine.

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:

Francia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [French](#)
Disponible únicamente en [French](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis France

Fecha de autorización de comercialización:

31/12/1991

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoetis Belgium

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/0649125 9/1991

Fecha de modificación del estado de la autorización:

31/12/2011

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Package Leaflet and Labelling

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