

Naxcel 200 mg/ml - Suspension for injection

Autorizado

- Ceftiofur

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Naxcel 200 mg/ml - Suspension for injection

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

200.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

-

Bovino

- Meat and offal. 9 Días 9 days

- Milk. 0 Días Zero days

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:

Austria , Bélgica , Bulgaria , Croacia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estonia , Finlandia , Francia , Alemania , Grecia , Hungría , Islandia , Irlanda , Italia , Letonia , Liechtenstein , Lituania , Luxemburgo , Malta , Países Bajos , Noruega , Polonia , Portugal , Rumania; Rumanía , Eslovaquia , Eslovenia , España , Suecia ,

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponible en:

Alemania , Austria , Bélgica , Chipre , Eslovaquia , Estonia , Grecia , Hungría , Irlanda , Italia , Letonia , Lituania , Luxemburgo , Polonia , República Checa , United Kingdom (Northern Ireland)

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Belgium

Fecha de autorización de comercialización:

19/05/2005

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoetis Belgium SA

Autoridad responsable:

European Commission

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

8/10/2009

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

Documentos

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Publicado el: 22/04/2024

[Descargar](#)

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

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