

Excenel 50 mg/ml Proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań

Autorizado

- Ceftiofur sodium

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Excenel 50 mg/ml Proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Bovino

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

50.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para solución inyectable

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

-

Caballos

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not authorised for use in horses intended for human consumption.

-

Bovino

- Milk. 24 Hora(s)

- Meat and offal. 24 Hora(s)

-

Porcino

- Meat and offal. 24 Hora(s)

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:

Polonia

Disponible en:

Polonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Polska Sp. z o.o.

Fecha de autorización de comercialización:

22/10/1997

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoetis Belgium

Autoridad responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número de autorización:

0401

Fecha de modificación del estado de la autorización:

22/10/1997

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

Documentos

Prospecto

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

Etiquetado

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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