

EXCENEL FLOW 50 MG/ML SUSPENSION INJECTABLE POUR PORCINS ET BOVINS

Autorisé

- Ceftiofur hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

EXCENEL FLOW 50 MG/ML SUSPENSION FOR INJECTION FOR PIGS AND CATTLE
EXCENEL FLOW 50 MG/ML SUSPENSION INJECTABLE POUR PORCINS ET BOVINS

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc
Bovins

Voie d'administration:

Voie intramusculaire
Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
53.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intramusculaire:**

-

Porc

- Viande et abats. 2 day

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Viande et abats. 6 day

- Lait. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01DD90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Description des conditionnements:

Boîte en carton de 1 flacon de 50 mL

Boîte en carton de 10 flacons de 100 mL

Boîte en carton de 10 flacons de 50 mL

Boîte en carton de 1 flacon de 250 mL

Boîte en carton de 1 flacon de 100 mL

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoetis France

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

13/01/1997

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Zoetis Belgium SA

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/3435404 9/1997

Date de modification du statut de l'autorisation:

13/01/2007

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0102/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Chypre Estonie Allemagne Grèce Irlande Italie Lettonie
Lituanie Luxembourg Malte Portugal Slovénie Espagne
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042030>