

Naxcel 100 mg/ml - Suspension for injection

Autorisé

- Ceftiofur

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Naxcel 100 mg/ml - Suspension for injection

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

•

Porc

- Viande et abats. 71 day
71 days

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

QJ01DD90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Autriche , Belgique , Bulgarie , Croatie , Chypre , Tchéquie , Danemark , Estonie , Finlande , France , Allemagne , Grèce , Hongrie , Islande , Irlande , Italie , Lettonie , Liechtenstein , Lituanie , Luxembourg , Malte , Pays-Bas , Norvège , Pologne , Portugal , Roumanie , Slovaquie , Slovénie , Espagne , Suède , Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Disponible en:

Bulgarie , Chypre , Espagne , Estonie , Grèce , Hongrie , Irlande , Italie , Lettonie , Lituanie , Pologne , Roumanie , Royaume-Uni (Irlande du Nord) , Slovaquie , Tchéquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoetis Belgium

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

19/05/2005

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

Zoetis Belgium

Autorité responsable:

European Commission

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

19/05/2005

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

français (PDF)

Publié le: 22/04/2024

[Télécharger](#)

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

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