

Excenel 50 mg/ml lyofilizát na prípravu injekčného roztoku

Údaraithe

- Ceftiofur sodium

Sainaithint táirge

Ainm an chógais:

Excenel 50 mg/ml lyofilizát na prípravu injekčného roztoku

Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bealach riarta:

Úsáid ionmhatánach

Sonraí an táirge

Substaint agus neart gníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)
1060.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Foirm chógaisíochta:

Lióifileasáit le haghaidh tuaslagáin le haghaidh insteallta

Tréimhse tarraingthe siar de réir an bhealaigh riaracháin:

Úsáid ionmhatánach:

•

Cattle

- Meat and offal. 1 day Meat and offal 24 hours
- Milk. 0 day milk zero days

•

Pig

- Meat and offal. 2 day Meat and offal 48 hours

•

Horse

- All relevant tissues. no withdrawal period

Do not use in horses whose meat is intended for human consumption

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QJ01DD90

Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stádas údaraithe:

Valid

Údaraithe i:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil i:

Slovakia

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [Slovak](#)

Ar fáil ach amháin i [Slovak](#)

Faisnéis bhreise

Cineál teidlíochta:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Sealbhóir an údaráithe margaíochta:

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Dáta Údaraithe Margaíochta:

30/05/2005

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

Pfizer

Pfizer Service Company

Zoetis Belgium

An t-údarás atá freagrach:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Uimhir an údaráithe:

96/013/05-S

Athrú stádais maidir leis an dáta údaráithe:

30/05/2005

Tuairiscí maidir le fo-iarmhairtí amhrasta: www.adrreports.eu/vet

Doiciméid

Combined File of all Documents

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035856>