

EXCENEL FLOW 50 MG/ML SUSPENSION FOR INJECTION FOR PIGS AND CATTLE

Autorizzato

- Ceftiofur hydrochloride

Product identification

Denominazione del medicinale:

EXCENEL FLOW 50 MG/ML SUSPENSION FOR INJECTION FOR PIGS AND CATTLE

Excenel Flow 50 mg/ml Suspensie voor injectie

Excenel Flow 50 mg/ml Suspension injectable

Excenel Flow 50 mg/ml Injektionssuspension

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

bovini

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

53.50 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso intramuscolare:

-

Suino

- carni e frattaglie. 2 giorno

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- carni e frattaglie. 6 giorno

- latte. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01DD90

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Belgio

Available in:

Belgio

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in French

Disponibile solo in French

Disponibile solo in French

Disponibile solo in French

Disponibile solo in French

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

30/09/1997

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Zoetis Belgium

Autorità responsabile:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

BE-V188754

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

30/09/1997

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0102/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Cipro Estonia Germania Grecia Irlanda Italia Lettonia
Lituania Lussemburgo Malta Portogallo Slovenia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042032>