

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

Autorizzato

- Ceftiofur hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

EXCENEL FLOW 50 MG/ML SUSPENSION FOR INJECTION FOR PIGS AND CATTLE
Excenel Evo, 50 mg/ml süstesuspensioon sigadele ja veistele

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino
bovini

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare
Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

53.50 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

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

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Estonia

Disponibile in:

Estonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

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

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

15/12/2011

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Zoetis Belgium

Autorità responsabile:

State Agency Of Medicines

Numero di autorizzazione:

1106

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

15/12/2011

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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