

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

Autorizzato

- Ceftiofur hydrochloride

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

EXCENEL Fluid suspension 50 mg/ml ενέσιμο εναιώρημα για χοίρους και βοοειδή  
EXCENEL FLOW 50 MG/ML SUSPENSION FOR INJECTION FOR PIGS AND CATTLE

### 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:**

Grecia

---

**Disponibile in:**

Grecia

---

**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 Hellas S.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

2/09/1997

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Zoetis Belgium

---

**Autorità responsabile:**

National Organization For Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

70386/15-10-2010/K-0062003

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

14/10/2010

---

**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](http://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.

Foglio illustrativo

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