

Excenel vet. Pulver till injektionsvätska, lösning

Niet
gemachtigd

- Ceftiofur sodium

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Excenel vet. Pulver till injektionsvätska, lösning

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Rund

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
52.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Poeder voor oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 5 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**:**QJ01DD90

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:Surrendered

Toegelaten in:Zweden

Verpakkingsomschrijving:Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:Zoetis Animal Health ApS

Handelsvergunningsdatum:

29/11/1991

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Zoetis Belgium

Verantwoordelijke instantie:

Swedish Medical Products Agency

Vergunningsnummer:

11455

Datum toelatingswijziging:

18/06/2024

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.