

Excenel 50 mg/ml lyofilizát na prípravu injekčného roztoku

Autorisert

- Ceftiofur sodium

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Excenel 50 mg/ml lyofilizát na prípravu injekčného roztoku

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

gris

hest

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1060.00 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Lyofilisat til injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 1 dag Meat and offal 24 hours

- Melk. 0 dag milk zero days

-

gris

- Slakt. 2 dag Meat and offal 48 hours

-

hest

- Alt relevant vev. no withdrawal period

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

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01DD90

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

SI

Tilgjengelig i:

SI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Slovakisk

Bare tilgjengelig i Slovakisk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

30/05/2005

Tilvirker for batchfrigivelse:

Pfizer

Pfizer Service Company

Zoetis Belgium

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

96/013/05-S

Status for endring av markedsføringstillatelse:

30/05/2005

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.