

Excenel Flow, 50 mg/ml, suspension for injection for pigs and cattle

Niedopuszczony do
obrotu

- Ceftiofur hydrochloride

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

EXCENEL FLOW 50 MG/ML SUSPENSION FOR INJECTION FOR PIGS AND CATTLE
Excenel Flow, 50 mg/ml, suspension for injection for pigs and cattle

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w angielski

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Podanie podskórne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
53.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie domięśniowe:

-

Pig

- Meat and offal. 2 day

Podanie podskórne:

-

Cattle

- Meat and offal. 6 day

- Milk. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01DD90

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Surrendered

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w francuski

Dostępne wyłącznie w [francuski](#)
Dostępne wyłącznie w [francuski](#)
Dostępne wyłącznie w [francuski](#)
Dostępne wyłącznie w [francuski](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Zoetis Belgium S.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

9/12/2013

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Zoetis Belgium

Organ odpowiedzialny:

Health Products Regulatory Authority

Numer pozwolenia:

VPA10387/033/001

Data zmiany statusu pozwolenia:

31/01/2025

Referencyjne państwo członkowskie:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Numer procedury:

FR/V/0102/001

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet