

Excenel 50 mg/ml lyofilizát na prípravu injekčného roztoku

Autorizado

- Ceftiofur sodium

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Excenel 50 mg/ml lyofilizát na prípravu injekčného roztoku

Substância ativa:

Disponível apenas em inglês

Espécies-alvo:

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno eslovénio finlandês sueco islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

1060.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Liofilizado para solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Cattle

- Meat and offal. 1 dia Meat and offal 24 hours

- Milk. 0 dia milk zero days

-

Pig

- Meat and offal. 2 dia Meat and offal 48 hours

-

Horse

- All relevant tissues. no withdrawal period

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

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01DD90

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Eslováquia

Disponibilidade:

Eslováquia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [eslovaco](#)

Disponível apenas em [eslovaco](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Data de autorização de introdução no mercado:

30/05/2005

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Pfizer

Pfizer Service Company

Zoetis Belgium

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número da autorização:

96/013/05-S

Data da alteração do estado de autorização:

30/05/2005

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.