

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

Autorizado

- Ceftiofur hydrochloride

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

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](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

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

Via de administração:

Via intramuscular

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
53.50 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Pig

- Meat and offal. 2 dia

Via subcutânea:

-

Cattle

- Meat and offal. 6 dia

- Milk. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01DD90

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Grécia

Disponibilidade:

Grécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [francês](#)
Disponível apenas em [francês](#)
Disponível apenas em [francês](#)
Disponível apenas em [francês](#)
Disponível apenas em [francês](#)

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 Hellas S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

2/09/1997

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Zoetis Belgium

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

70386/15-10-2010/K-0062003

Data da alteração do estado de autorização:

14/10/2010

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0102/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Chipre Estónia Alemanha Grécia Irlanda Itália Letónia
Lituânia Luxemburgo Malta Portugal Eslovénia Espanha
Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

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

Folheto informativo

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