File downloaded on 2025-10-22

Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/60000003432

Naxcel 100 mg/ml - Suspension for injection

Autorizado

Ceftiofur

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Naxcel 100 mg/ml - Suspension for injection

Substância ativa:

Disponível apenas em inglês

Espécies-alvo:

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

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em <u>inglês</u> 100.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

Pig

- Meat and offal. 71 dia 71 days

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01DD90

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorisado em:

Áustria, Bélgica, Bulgária, Croácia, Chipre, República Checa, Dinamarca, Estónia, Finlândia, França, Alemanha, Grécia, Hungria, Islândia, Irlanda, Itália, Letónia, Listenstaine, Lituânia, Luxemburgo, Malta, Países Baixos, Noruega, Polónia, Portugal, Roménia, Eslováquia, Eslovénia, Espanha, Suécia,

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Disponibilidade:

Bulgária , Chipre , Eslováquia , Espanha , Estónia , Grécia , Hungria , Irlanda , Itália , Letónia , Lituânia , Polónia , Reino Unido (Irlanda do Norte) , República Checa , _{Roménia}

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em <u>inglês</u>

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em <u>inglês</u> <u>francês</u> <u>croata</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>finlandês</u> <u>sueco</u> <u>islandês</u> Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês

Titular da autorização de introdução no mercado:

Zoetis Belgium

Data de autorização de introdução no mercado:

19/05/2005

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Zoetis Belgium

Autoridade responsável:

European Commission

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data da alteração do estado de autorização:

19/05/2005

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

Documentos

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 22/04/2024

Descarregar

ema-puar-naxcel-v-079-var-ii-0012-en.pdf
ema-puar-naxcel-v-079-par-en.pdf