

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

Neautorizat

- Ceftiofur hydrochloride

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porc
Bovine

Calea de administrare:

Administrare intramusculară
Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

53.50 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Porc

- Carne și organe. 2 zi

Administrare subcutanată:

-

Bovine

- Carne și organe. 6 zi

- Lapte. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01DD90

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Franceză

Disponibile numai în Franceză

Disponibile numai în Franceză

Disponibile numai în Franceză

Disponibile numai în Franceză

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Zoetis Belgium S.A.

Data autorizației de comercializare:

9/12/2013

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Zoetis Belgium

Autoritatea responsabilă:

Health Products Regulatory Authority

Numărul autorizației:

VPA10387/033/001

Data modificării statusului autorizației:

31/01/2025

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

FR/V/0102/001

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet