

EXCENEL - Polvere sterile per soluzione iniettabile da 1 g per equide non destinato alla produzione di alimenti per il consumo umano e per suini e bovini

Autorizat

- Ceftiofur sodium

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

EXCENEL - Polvere sterile per soluzione iniettabile da 1 g per equide non destinato alla produzione di alimenti per il consumo umano e per suini e bovini

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specia țintă:

Porc

Bovine

Cal (care nu este destinat producției de alimente)

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

1105.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere pentru soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Porc

- Carne și organe. 48 oră

-

Bovine

- Carne și organe. 48 oră

- Lapte. 0 oră

-

- Cal (care nu este destinat producției de alimente)**

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01DD90

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Italy

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Italian](#)

Disponibile numai în [Italian](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Zoetis Italia S.r.l

Data autorizației de comercializare:

23/08/2007

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Zoetis Belgium

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Health

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Data modificării statusului autorizației:

26/06/2010

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100449>