

EXCENEL - Polvere sterile per soluzione iniettabile da 4 g per equide non destinato alla produzione di alimenti per il consumo umano e per suini e bovini

Autorizat

- Ceftiofur sodium

Product identification

Denumirea medicamentului:

EXCENEL - Polvere sterile per soluzione iniettabile da 4 g per equide non destinato alla produzione di alimenti per il consumo umano e per suini e bovini

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Cal (care nu este destinat producției de alimente)
Bovine
Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)
4376.00 miligram(e) / 4.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

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

Withdrawal period by route of administration:

Administrare intramusculară:

- **Cal (care nu este destinat producției de alimente)**
 - **Bovine**
 - Carne și organe. 48 oră
 - Lapte. 0 oră
 - **Porc**
 - Carne și organe. 48 oră
-

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01DD90

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

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

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Italian](#)

Disponibile numai în [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Marketing authorisation date:

26/06/1995

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Zoetis Belgium

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Health

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

Data modificării statusului autorizației:

26/06/2010

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100469>