

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

Ima dovoljenje
za promet

- Ceftiofur hydrochloride

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

EXCENEL FLOW 50 MG/ML SUSPENSION FOR INJECTION FOR PIGS AND CATTLE
Excenel Flow, 50 mg/ml, Injektionssuspension für Schweine und Rinder

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)
govedo

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba
Subkutana uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
53.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Suspenzija za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe: intramuskularna uporaba:

- **Pig**
- Meat and offal. 2 day

Subkutana uporaba:

- **govedo**
- Meat and offal. 6 day
- Milk. 0 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QJ01DD90

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo v:

Austria

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [French](#)

Na voljo samo v [French](#)

Na voljo samo v [French](#)

Na voljo samo v [French](#)

Na voljo samo v [French](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Zoetis Österreich GmbH

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

1/08/1997

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Zoetis Belgium SA

Pristojni organ:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

8-00321

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

1/08/1997

Referenčna država članica:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Številka postopka:

Zadevne države članice:

Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch
Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch
Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian Greek English French Italian Dutch
Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Na voljo samo v Spanish German Estonian English French Italian Dutch Portuguese
Slovak Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch
Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch
Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch
Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch
Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch
Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch
Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch
Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch
Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch
Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch
Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Na voljo samo v Spanish Czech German Estonian English French Croatian Italian
Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Na voljo samo v Estonian English French Lithuanian Portuguese Swedish Icelandic
Norwegian

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.