

ADVOCIN 25 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Разрешен

- Danofloxacin mesilate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

ADVOCIN 25 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

свиня

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Датски](#) [Естонски](#) [Гръцки](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Румънски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Norwegian](#)

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

31.73 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: 5 días desde la última inyección

-

свиня

- Meat and offal. 3 day

-

Cattle (dairy cow)

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: 5 días desde la última inyección

-

говеда

- Milk. no withdrawal period Leche: 48 horas después de la última inyección

-

Cattle (dairy cow)

- Milk. no withdrawal period Leche: 48 horas después de la última inyección

Интравенозно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: 5 días desde la última inyección

-

Cattle (dairy cow)

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: 5 días desde la última inyección

-

говеда

- Milk. no withdrawal period Leche: 48 horas después de la ultima inyección

•

Cattle (dairy cow)

- Milk. no withdrawal period Leche: 48 horas después de la ultima inyección

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТCvet) Код:

QJ01MA92

Режим на отпускане:

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Наличен в:

Spain

Описание на опаковката:

Налично само в [Испански](#)

Налично само в [Испански](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Zoetis Spain S.L.

Дата на разрешение за търговия:

23/02/1999

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Fareva Amboise

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Отговорен орган:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Номер на разрешението за търговия:

1243 ESP

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

23/02/1999

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.