

Advocid 25 mg/ml - Injektionslösung für Rinder und Schweine

Разрешен

- Danofloxacin mesilate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Advocid 25 mg/ml - Injektionslösung für Rinder und Schweine

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

теле

свиня

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. 5 day 1,25 mg Danofloxacin/kg KGW/Tag

- Milk. 72 hour 1,25 mg Danofloxacin/kg KGW/Tag

•

теле

- Meat and offal. 5 day 1,25 mg Danofloxacin/kg KGW/Tag

•

свиня

- Meat and offal. 3 day 1,25 mg Danofloxacin/kg KGW/Tag

Интравенозно приложение:

•

говеда

- Meat and offal. 5 day 1,25 mg Danofloxacin/kg KGW/Tag

- Milk. 72 hour 1,25 mg Danofloxacin/kg KGW/Tag

•

теле

- Meat and offal. 5 day 1,25 mg Danofloxacin/kg KGW/Tag

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТСvet) 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](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Немски](#)

Налично само в [Немски](#)

Налично само в [Немски](#)

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 Osterreich GmbH

Дата на разрешение за търговия:

11/10/1996

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Отговорен орган:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Номер на разрешението за търговия:

8-00295

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

11/10/1996

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

Документи

Листовка

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

Кратка характеристика на продукта

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.