

Avicolam 100 mg/ml, ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή και χοίρους

Разрешен

- Marbofloxacin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Avicolam 100 mg/ml, ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή και χοίρους

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

женска свиня

Начин на приложение:

Интравенозно приложение

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интравенозно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 6 day

για αναπνευστικές λοιμώξεις με δόση 2mg/kg για 3-5 ημέρες και για μαστίτιδα με δόση 2mg/kg για 3 ημέρες

- Milk. 36 hour

για αναπνευστικές λοιμώξεις με δόση 2mg/kg για 3-5 ημέρες και για μαστίτιδα με δόση 2mg/kg για 3 ημέρες

-

женска свиня

- Meat and offal. 4 day

Интрамускулно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 3 day για αναπνευστικές λοιμώξεις με δόση 8mg/kg εφάπαξ

- Milk. 72 hour για αναπνευστικές λοιμώξεις με δόση 8mg/kg εφάπαξ

-

женска свиня

- Meat and offal. 4 day

Ветеринарномедицински Анатоμο-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01MA93

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Εстонски Αγγлийски Φренски Ιταλιανски Λατвийски Литовски Πορтугалски Ρумънски Словенски Финландски Шведски Ιсландски 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

Наличен в:

Greece

Описание на опаковката:

Налично само в Гръцки

Налично само в Гръцки

Налично само в Гръцки

Налично само в Гръцки

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 Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Fatro S.p.A.

Дата на разрешение за търговия:

7/04/2013

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Fatro S.p.A.

Отговорен орган:

National Organization For Medicines

Номер на разрешението за търговия:

69427/18/26-11-2019/K-0197701

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

25/11/2019

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.