

ADVOCIN 25 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Registrováno

- Danofloxacin mesilate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

ADVOCIN 25 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Prase

Skot (dojná kráva)

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

31.73 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Intramuskulární podání:**

-

Skot

- Maso. no withdrawal period Carne: 5 días desde la última inyección

-

Prase

- Maso. 3 day

-

Skot (dojná kráva)

- Maso. no withdrawal period Carne: 5 días desde la última inyección

-

Skot

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

-

Skot (dojná kráva)

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

Intravenózní podání:

-

Skot

- Maso. no withdrawal period Carne: 5 días desde la última inyección

-

Skot (dojná kráva)

- Maso. no withdrawal period Carne: 5 días desde la última inyección

-

Skot

- Mléko. no withdrawal period

Leche: 48 horas después de la última inyección

•

Skot (dojná kráva)

- Mléko. no withdrawal period

Leche: 48 horas después de la última inyección

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01MA92

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Španělsko

Dostupné v:

Španělsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Spanish](#)

Dostupné pouze v [Spanish](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Zoetis Spain S.L.

Datum registrace:

23/02/1999

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Fareva Amboise

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Příslušný orgán:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Registrační číslo:

1243 ESP

Datum změny stavu registrace:

23/02/1999

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.