

ADVOCIN 25 mg/ml SOLUCION INYECTIONABLE

Autoriseret

- Danofloxacin mesilate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

ADVOCIN 25 mg/ml SOLUCION INYECTIONABLE

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Svin

Malkeko

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Intravenøs anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

31.73 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Intramuskulær anvendelse:**

-

Kvæg

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

-

Svin

- Meat and offal. 3 dag

-

Malkeko

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

-

Kvæg

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

-

Malkeko

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

Intravenøs anvendelse:

-

Kvæg

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

-

Malkeko

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

-

Kvæg

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

•

Malkeko

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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01MA92

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Spain

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Zoetis Spain S.L.

Dato for markedsføringstilladelse:

23/02/1999

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Fareva Amboise

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Ansvarlig myndighed:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Markedsføringstilladelsesnummer:

1243 ESP

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

23/02/1999

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.