

Advocid 25 mg/ml - Injektionsløsning für Rinder und Schweine

Autoriseret

- Danofloxacin mesilate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Advocid 25 mg/ml - Injektionsløsning für Rinder und Schweine

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Kalv

Svin

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

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

•

Kalv

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

•

Svin

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

Intravenøs anvendelse:

•

Kvæg

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

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

•

Kalv

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

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](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

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 Osterreich GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

11/10/1996

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Ansvarlig myndighed:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

8-00295

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

11/10/1996

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Indlægsseddel

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

Produktresumé

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.