

ADVOCIN 180, 180 MG/ML, SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE

Zugelassen

- Danofloxacin mesilate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

ADVOCIN 180, 180 MG/ML, SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

228.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 8 Tag
- Milch. 4 Tag

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 8 Tag
- Milch. 4 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01MA92

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Luxemburg

Verfügbar in:

Luxemburg

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Zoetis Belgium

Zulassungsdatum:

4/02/2002

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health And Social Security

Zulassungsnummer:

V/087/02/03/0714

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

4/02/2002

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0126/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Deutschland Italien Luxemburg Niederlande Polen Portugal Spanien
Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.