

ADVOVET 25 mg/ml soluzione iniettabile per bovine da latte e per suini

Nicht
autorisiert

- Danofloxacin mesilate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

ADVOVET 25 mg/ml soluzione iniettabile per bovine da latte e per suini

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Schwein

Rind

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

31.73 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 3 Tag

Le carcasse degli animali trattati non devono essere nella catena alimentare

-

Rind

- Milch. 48 Stunde

Le carcasse degli animali trattati non devono essere nella catena alimentare

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Milch. 48 Stunde

Le carcasse degli animali trattati non devono essere nella catena alimentare

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Milch. 48 Stunde

Le carcasse degli animali trattati non devono essere nella catena alimentare

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

QJ01MA92

Abgaberegulung:

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

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Italien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Zoetis Italia S.r.l.

Zulassungsdatum:

7/05/1996

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

102194

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/10/2024

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

Dokumente

Combined File of all Documents

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