

ADVOCIN 25 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Εγκεκριμένο

- Danofloxacin mesilate

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

ADVOCIN 25 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Χοίρος

Αγελάδα γαλακτοπαραγωγής

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Ενδοφλέβια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

31.73 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

•

Βοοειδή

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

•

Χοίρος

- Meat and offal. 3 Ημέρα

•

Αγελάδα γαλακτοπαραγωγής

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

•

Βοοειδή

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

•

Αγελάδα γαλακτοπαραγωγής

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

Ενδοφλέβια χρήση:

•

Βοοειδή

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

•

Αγελάδα γαλακτοπαραγωγής

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

•

Βοοειδή

- Γάλα. no withdrawal period

Leche: 48 horas después de la ultima inyección

•

Αγελάδα γαλακτοπαραγωγής

- Γάλα. no withdrawal period

Leche: 48 horas después de la ultima inyección

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ01MA92

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

Spain

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Zoetis Spain S.L.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

23/02/1999

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Fareva Amboise

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Αρμόδια αρχή:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Αριθμός έγκρισης:

1243 ESP

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

23/02/1999

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.