

Avicolam 100 mg/ml, ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή και χοίρους

Autorizado

- Marbofloxacin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Avicolam 100 mg/ml, ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή και χοίρους

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Cerdas

Vía de administración:

Vía intravenosa

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Meat and offal. 6 Día

για αναπνευστικές λοιμώξεις με δόση 2mg/kg για 3-5 ημέρες και για μαστίτιδα με δόση 2mg/kg για 3 ημέρες

- Milk. 36 Hora(s)

για αναπνευστικές λοιμώξεις με δόση 2mg/kg για 3-5 ημέρες και για μαστίτιδα με δόση 2mg/kg για 3 ημέρες

-

Cerdas

- Meat and offal. 4 Día

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 3 Día για αναπνευστικές λοιμώξεις με δόση 8mg/kg εφάπαξ

- Milk. 72 Hora(s) για αναπνευστικές λοιμώξεις με δόση 8mg/kg εφάπαξ

-

Cerdas

- Meat and offal. 4 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01MA93

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Grecia

Disponible en:

Grecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Fatro S.p.A.

Fecha de autorización de comercialización:

7/04/2013

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Fatro S.p.A

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

69427/18/26-11-2019/K-0197701

Fecha de modificación del estado de la autorización:

25/11/2019

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.