

ADVOCIN 25 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Myönnetty

- Danofloxacin mesilate

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

ADVOCIN 25 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Sika

Nauta (lypsylehmä)

Antoreitti:

Lihakseen

Laskimoon

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

31.73 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:**Lihakseen:**

-

Nauta

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

-

Sika

- Meat and offal. 3 day

-

Nauta (lypsylehmä)

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

-

Nauta

- Milk. no withdrawal period Leche: 48 horas después de la última inyección

-

Nauta (lypsylehmä)

- Milk. no withdrawal period Leche: 48 horas después de la última inyección

Laskimoon:

-

Nauta

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

-

Nauta (lypsylehmä)

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

-

Nauta

- Milk. no withdrawal period

Leche: 48 horas después de la última inyección

•

Nauta (lypsylehmä)

- Milk. no withdrawal period

Leche: 48 horas después de la última inyección

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ01MA92

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavilla:

Spain

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Zoetis Spain S.L.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

23/02/1999

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Fareva Amboise

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Vastaava viranomainen:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Myyntilupanumero:

1243 ESP

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

23/02/1999

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenvedo

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Myyntipäällysmerkinnät

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.