

Advocid 25 mg/ml - Injektionslösung für Rinder und Schweine

Autorisé

- Danofloxacin mesilate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Advocid 25 mg/ml - Injektionslösung für Rinder und Schweine

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Bovin (veau)

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

31.73 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 5 day 1,25 mg Danofloxacin/kg KGW/Tag
- Lait. 72 hour 1,25 mg Danofloxacin/kg KGW/Tag

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 5 day 1,25 mg Danofloxacin/kg KGW/Tag

-

Porc

- Viande et abats. 3 day 1,25 mg Danofloxacin/kg KGW/Tag

Voie intraveineuse:

-

Bovins

- Viande et abats. 5 day 1,25 mg Danofloxacin/kg KGW/Tag
- Lait. 72 hour 1,25 mg Danofloxacin/kg KGW/Tag

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 5 day 1,25 mg Danofloxacin/kg KGW/Tag

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01MA92

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Autriche

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoetis Österreich GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

11/10/1996

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autorité responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

8-00295

Date de modification du statut de l'autorisation:

11/10/1996

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.