

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

Nije
odobreno

- Danofloxacin mesilate

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

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

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intramuskularno

Intravenski

Supkutano

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
31.73 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intramuskularno:

-

Pig

- Meat and offal. 3 day

Le carcasse degli animali trattati non devono essere nella catena alimentare

-

Cattle

- Milk. 48 sat

Le carcasse degli animali trattati non devono essere nella catena alimentare

Intravenski:

-

Cattle

- Milk. 48 sat

Le carcasse degli animali trattati non devono essere nella catena alimentare

Supkutano:

-

Cattle

- Milk. 48 sat

Le carcasse degli animali trattati non devono essere nella catena alimentare

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ01MA92

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Surrendered

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [talijanski](#)

Dostupan samo u [talijanski](#)

Dostupan samo u [talijanski](#)

Dostupan samo u [talijanski](#)

Dostupan samo u [talijanski](#)

Dostupan samo u [talijanski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Zoetis Italia S.r.l.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

7/05/1996

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.

Nadležno tijelo:

Ministry Of Health

Broj odobrenja:

102194

Datum promjene statusa odobrenja:

25/10/2024

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.