

ADVOCIN 25 mg/ml SOLUCION INYECTIONABLE

Engedélyezett

- Danofloxacin mesilate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

ADVOCIN 25 mg/ml SOLUCION INYECTIONABLE

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

sertés

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Intravénás alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

31.73 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

szarvasmarha

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

-

sertés

- Meat and offal. 3 day

-

Cattle (dairy cow)

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

-

szarvasmarha

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

-

Cattle (dairy cow)

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

Intravénás alkalmazás:

-

szarvasmarha

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

-

Cattle (dairy cow)

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

-

szarvasmarha

- Milk. no withdrawal period

Leche: 48 horas después de la última inyección

•

Cattle (dairy cow)

- Milk. no withdrawal period

Leche: 48 horas después de la última inyección

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01MA92

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Spain

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Spanish](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Zoetis Spain S.L.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

23/02/1999

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Fareva Amboise

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Felelős hatóság:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Engedély száma:

1243 ESP

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

23/02/1999

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.