

ADVOCIN 25 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Heimilað

- Danofloxacin mesilate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

ADVOCIN 25 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Svín

Aðeins fáanlegt í [spænska](#) [tékkneska](#) [danska](#) [eistneska](#) [gríska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

31.73 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í vöðva:**

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period

Carne: 5 días desde la última inyección

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 3 dagar

-

Cattle (dairy cow)

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period

Carne: 5 días desde la última inyección

-

Nautgripir

- Mjólk. no withdrawal period

Leche: 48 horas después de la ultima inyección

-

Cattle (dairy cow)

- Mjólk. no withdrawal period

Leche: 48 horas después de la ultima inyección

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period

Carne: 5 días desde la última inyección

-

Cattle (dairy cow)

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period

Carne: 5 días desde la última inyección

•

Nautgripir

- Mjólk. no withdrawal period

Leche: 48 horas después de la última inyección

•

Cattle (dairy cow)

- Mjólk. no withdrawal period

Leche: 48 horas después de la última inyección

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01MA92

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Spánn

Fáanlegt í:

Spánn

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í spænska

Aðeins fáanlegt í spænska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Zoetis Spain S.L.

Dagsetning markaðsleyfis:

23/02/1999

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Fareva Amboise

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Ábyrgt yfirvald:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Markaðsleyfisnúmer:

1243 ESP

Dagsetning á breytingu stöðu:

23/02/1999

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.