

ADVOCIN 25 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Autorizzato

- Danofloxacin mesilate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

ADVOCIN 25 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino

Bovini (vacca da latte)

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

31.73 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso intramuscolare:**

-

bovini

- carni e frattaglie. no withdrawal period

Carne: 5 días desde la última inyección

-

Suino

- carni e frattaglie. 3 giorno

-

Bovini (vacca da latte)

- carni e frattaglie. no withdrawal period

Carne: 5 días desde la última inyección

-

bovini

- latte. no withdrawal period

Leche: 48 horas después de la última inyección

-

Bovini (vacca da latte)

- latte. no withdrawal period

Leche: 48 horas después de la última inyección

Uso endovenoso:

-

bovini

- carni e frattaglie. no withdrawal period

Carne: 5 días desde la última inyección

-

Bovini (vacca da latte)

- carni e frattaglie. no withdrawal period

Carne: 5 días desde la última inyección

•

bovini

- latte. no withdrawal period

Leche: 48 horas después de la última inyección

•

Bovini (vacca da latte)

- latte. no withdrawal period

Leche: 48 horas después de la última inyección

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01MA92

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Spagna

Disponibile in:

Spagna

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis Spain S.L.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

23/02/1999

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Fareva Amboise

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autorità responsabile:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Numero di autorizzazione:

1243 ESP

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

23/02/1999

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.