

Advocid 25 mg/ml - Injektionslösung für Rinder und Schweine

Autorizzato

- Danofloxacin mesilate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Advocid 25 mg/ml - Injektionslösung für Rinder und Schweine

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Bovini (vitello)

Suino

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. 5 giorno 1,25 mg Danofloxacin/kg KGW/Tag

- latte. 72 ora 1,25 mg Danofloxacin/kg KGW/Tag

•

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 5 giorno 1,25 mg Danofloxacin/kg KGW/Tag

•

Suino

- carni e frattaglie. 3 giorno 1,25 mg Danofloxacin/kg KGW/Tag

Uso endovenoso:

•

bovini

- carni e frattaglie. 5 giorno 1,25 mg Danofloxacin/kg KGW/Tag

- latte. 72 ora 1,25 mg Danofloxacin/kg KGW/Tag

•

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 5 giorno 1,25 mg Danofloxacin/kg KGW/Tag

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:

Austria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa Nuova sostanza attiva (Articolo 12(3) della Direttiva N° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis Osterreich GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

11/10/1996

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autorità responsabile:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numero di autorizzazione:

8-00295

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

11/10/1996

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

Documenti

Foglio illustrativo

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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.