

Avicolam 100 mg/ml, ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή και χοίρους

Atļautas

- Marbofloxacin

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Avicolam 100 mg/ml, ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή και χοίρους

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Cūka (sieviešu kārtas)

Lietošanas veids:

intravenozai lietošanai

intramuskulārai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

100.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceitiskā forma:

Šķīdums injekcijām

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:
intravenozai lietošanai:**

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 6 diena

για αναπνευστικές λοιμώξεις με δόση 2mg/kg για 3-5 ημέρες και για μαστίτιδα με δόση 2mg/kg για 3 ημέρες

- Piens. 36 stunda

για αναπνευστικές λοιμώξεις με δόση 2mg/kg για 3-5 ημέρες και για μαστίτιδα με δόση 2mg/kg για 3 ημέρες

-

Cūka (sieviešu kārtas)

- Gaļa un blakusprodukti. 4 diena

intramuskulārai lietošanai:

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 3 diena

για αναπνευστικές λοιμώξεις με δόση 8mg/kg εφάπαξ

- Piens. 72 stunda για αναπνευστικές λοιμώξεις με δόση 8mg/kg εφάπαξ

-

Cūka (sieviešu kārtas)

- Gaļa un blakusprodukti. 4 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATKvet) kods:

QJ01MA93

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejams:

Greece

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Greek](#)

Pieejamas tikai [Greek](#)

Pieejamas tikai [Greek](#)

Pieejamas tikai [Greek](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieteikums ģenēriskām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(1) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Fatro S.p.A.

Tirdzniecības atļaujas datums:

7/04/2013

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Fatro S.p.A

Atbildīgā iestāde:

National Organization For Medicines

Atļaujas numurs:

69427/18/26-11-2019/K-0197701

Atļaujas statusa maiņas datums:

25/11/2019

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.