

Advocid 25 mg/ml - Injektionslösung für Rinder und Schweine

Toegelaten

- Danofloxacin mesilate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Advocid 25 mg/ml - Injektionslösung für Rinder und Schweine

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund
Kalveren
Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik
Intraveneus gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

31.73 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

•

Rund

- Meat and offal. 5 day 1,25 mg Danofloxacin/kg KGW/Tag

- Milk. 72 hour 1,25 mg Danofloxacin/kg KGW/Tag

•

Kalveren

- Meat and offal. 5 day 1,25 mg Danofloxacin/kg KGW/Tag

•

Varken

- Meat and offal. 3 day 1,25 mg Danofloxacin/kg KGW/Tag

Intraveneus gebruik:

•

Rund

- Meat and offal. 5 day 1,25 mg Danofloxacin/kg KGW/Tag

- Milk. 72 hour 1,25 mg Danofloxacin/kg KGW/Tag

•

Kalveren

- Meat and offal. 5 day 1,25 mg Danofloxacin/kg KGW/Tag

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01MA92

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Oostenrijk

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Zoetis Osterreich GmbH

Handelsvergunningsdatum:

11/10/1996

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Verantwoordelijke instantie:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Vergunningsnummer:

8-00295

Datum toelatingswijziging:

11/10/1996

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.