

Danosal-180, 180 mg/ml süstelahus veistele

Autorisert

- Danofloxacin mesilate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Danosal-180, 180 mg/ml süstelahus veistele

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

228.43 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intravenøs bruk:**

-

storfe

- Slakt. 8 dag

- Melk. 4 dag

Subkutan bruk:

-

storfe

- Slakt. 8 dag

- Melk. 4 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01MA92

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

EE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Estisk

Bare tilgjengelig i Estisk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Markedsføringsgodkjenningsdato:

1/09/2021

Tilvirker for batchfrigivelse:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Ansvarlig myndighet:

State Agency Of Medicines

Godkjenningsnummer:

2304

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/09/2021

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.