

# Advocid 25 mg/ml - Injektionsløsning für Rinder und Schweine

Autorisert

- Danofloxacin mesilate

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

Advocid 25 mg/ml - Injektionsløsning für Rinder und Schweine

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

storfe

kalv

gris

---

**Administrasjonsvei:**

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

31.73 milligram / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Intramuskulær bruk:**

•

**storfe**

- Slakt. 5 dag 1,25 mg Danofloxacin/kg KGW/Tag
- Melk. 72 time 1,25 mg Danofloxacin/kg KGW/Tag

•

**kalv**

- Slakt. 5 dag 1,25 mg Danofloxacin/kg KGW/Tag

•

**gris**

- Slakt. 3 dag 1,25 mg Danofloxacin/kg KGW/Tag

**Intravenøs bruk:**

•

**storfe**

- Slakt. 5 dag 1,25 mg Danofloxacin/kg KGW/Tag
- Melk. 72 time 1,25 mg Danofloxacin/kg KGW/Tag

•

**kalv**

- Slakt. 5 dag 1,25 mg Danofloxacin/kg KGW/Tag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater**

**(ATCvet):**

QJ01MA92

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

AT

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Fullstendig søknad- nytt virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Zoetis Osterreich GmbH

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

11/10/1996

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Godkjenningsnummer:**

8-00295

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

11/10/1996

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Package Leaflet

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

### Summary of Product Characteristics

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

### Labelling

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