

ADVOCIN 25MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Autorisert

- Danofloxacin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

ADVOCIN 25MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

gris

Administrasjonsvei:

Bare tilgjengelig i [Spansk](#) [Gresk](#) [Engelsk](#) [Portugisisk](#)

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

25.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuscular and intravenous use:**

-

storfe

- Slakt. 5 dag

- Milk. 2 dag

-

gris

- Slakt. 3 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:

EL

Tilgjengelig i:

EL

Pakningsbeskrivelse:Bare tilgjengelig i [Gresk](#)Bare tilgjengelig i [Gresk](#)Bare tilgjengelig i [Gresk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Portugisisk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Zoetis Hellas S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

4/06/1996

Tilvirker for batchfrigivelse:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Ansvarlig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkjenningsnummer:

23396/30-03-2009/K-0068102

Status for endring av markedsføringstillatelse:

23/10/2022

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