

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

Autorizado

- Marbofloxacin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intravenosa

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
100.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intravenosa:

-

Cattle

- Meat and offal. 6 dia

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

- Milk. 36 hora

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

-

Pig (female)

- Meat and offal. 4 dia

Via intramuscular:

-

Cattle

- Meat and offal. 3 dia για αναπνευστικές λοιμώξεις με δόση 8mg/kg εφάπαξ

- Milk. 72 hora για αναπνευστικές λοιμώξεις με δόση 8mg/kg εφάπαξ

-

Pig (female)

- Meat and offal. 4 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01MA93

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Grécia

Disponibilidade:

Grécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [grego](#)

Disponível apenas em [grego](#)

Disponível apenas em [grego](#)

Disponível apenas em [grego](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Fatro S.p.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

7/04/2013

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Fatro S.p.A

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

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

Data da alteração do estado de autorização:

25/11/2019

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.