

ADVOVET 25 mg/ml soluzione iniettabile per bovine da latte e per suini

Neoprávnený

- Danofloxacin mesilate

Identifikácia lieku

Názov lieku:

ADVOVET 25 mg/ml soluzione iniettabile per bovine da latte e per suini

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Intravenózne použitie

Subkutánne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

31.73 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intramuskulárne použitie:

-

Pig

- Meat and offal. 3 day

Le carcasse degli animali trattati non devono essere nella catena alimentare

-

Cattle

- Milk. 48 hour

Le carcasse degli animali trattati non devono essere nella catena alimentare

Intravenózne použitie:

-

Cattle

- Milk. 48 hour

Le carcasse degli animali trattati non devono essere nella catena alimentare

Subkutánne použitie:

-

Cattle

- Milk. 48 hour

Le carcasse degli animali trattati non devono essere nella catena alimentare

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01MA92

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Surrendered

Registrovaný v/vo:

Talianko

Opis balenia:

Dostupné len v [Talianky](#)

Dostupné len v [Talianky](#)

Dostupné len v [Talianky](#)

Dostupné len v [Talianky](#)

Dostupné len v [Talianky](#)

Dostupné len v [Talianky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Zoetis Italia S.r.l.

Dátum registrácie lieku:

7/05/1996

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Zodpovedný orgán:

Ministry Of Health

Číslo registrácie:

102194

Dátum zmeny stavu registrácie:

25/10/2024

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.