

ADVOCIN 25 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Godkänd

- Danofloxacin mesilate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

ADVOCIN 25 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Svin

Nöt (mjölkko)

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Intravenös användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

31.73 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:**Intramuskulär användning:**

-

Nöt

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: 5 días desde la última inyección

-

Svin

- Meat and offal. 3 dygn

-

Nöt (mjölkko)

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: 5 días desde la última inyección

-

Nöt

- Milk. no withdrawal period Leche: 48 horas después de la última inyección

-

Nöt (mjölkko)

- Milk. no withdrawal period Leche: 48 horas después de la última inyección

Intravenös användning:

-

Nöt

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: 5 días desde la última inyección

-

Nöt (mjölkko)

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: 5 días desde la última inyección

-

Nöt

- Milk. no withdrawal period

Leche: 48 horas después de la última inyección

•

Nöt (mjölkko)

- Milk. no withdrawal period

Leche: 48 horas después de la última inyección

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01MA92

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Spanien

Tillgänglig i:

Spanien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på spanska

Finns tillgänglig endast på spanska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska litauiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Zoetis Spain S.L.

Godkännandedatum:

23/02/1999

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Fareva Amboise

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Ansvarig myndighet:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Godkännandenummer:

1243 ESP

Datum för ändring av godkännandestatus:

23/02/1999

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.