

# ADVOCIN 25MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Разрешен

- Danofloxacin

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

ADVOCIN 25MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

**Активно вещество:**

Налично само в [Английски](#)

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

говеда

свиня

**Начин на приложение:**

Налично само в [Испански](#) [Гръцки](#) [Английски](#) [Португалски](#)

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в [Английски](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Фармацевтична форма:**

Инжекционен разтвор

**Карентен срок по начин на приложение:****Intramuscular and intravenous use:**

- 

**говеда**

- Meat and offal. 5 day

- Milk. 2 day

- 

**свиня**

- Meat and offal. 3 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**QJ01MA92

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на разрешението за търговия:**Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Наличен в:**Greece

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Гръцки](#)

Налично само в [Гръцки](#)

Налично само в [Гръцки](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски  
Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Португалски

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Zoetis Hellas S.A.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

4/06/1996

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Отговорен орган:**

National Organization For Medicines

---

**Номер на разрешението за търговия:**

23396/30-03-2009/K-0068102

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

23/10/2022

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)