

# ADVOCIN 25 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Autorizado

- Danofloxacin mesilate

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

ADVOCIN 25 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Bovino

Porcino

vacas lecheras

---

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía intravenosa

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

31.73 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

## Forma farmacéutica:

Solución inyectable

---

## Tiempo de espera por vía de administración:

### Vía intramuscular:

- 

#### **Bovino**

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

- 

#### **Porcino**

- Meat and offal. 3 Día

- 

#### **vacas lecheras**

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

- 

#### **Bovino**

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

- 

#### **vacas lecheras**

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

### Vía intravenosa:

- 

#### **Bovino**

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

- 

#### **vacas lecheras**

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

-

**Bovino**

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

•

**vacas lecheras**

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

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ01MA92

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

España

---

**Disponible en:**

España

---

**Descripción del formato:**

Caja con 1 vial de 250 ml

Caja con 1 vial de 100 ml

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Zoetis Spain S.L.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

23/02/1999

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Fareva Amboise

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Autoridad responsable:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

**Número de autorización:**

1243 ESP

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

23/02/1999

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado