

# Advocin vet 25 mg/ml injektioneste, liuos

No  
autorizado

- Danofloxacin

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Advocin vet 25 mg/ml injektioneste, liuos

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Bovino

Porcino

---

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Vía intravenosa

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
25.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Vía intramuscular:**

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 3 Día

- Milk. 48 Hora(s)

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 3 Día

**Vía subcutánea:**

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 3 Día

- Milk. 48 Hora(s)

**Vía intravenosa:**

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 3 Día

- Milk. 48 Hora(s)

---

**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:**

Anulado

---

**Autorizado en:**

Finlandia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Finnish](#)

Disponible únicamente en [Finnish](#)

---

## 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](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Zoetis Animal Health ApS

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

21/02/1999

---

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

Fareva Amboise

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Autoridad responsable:**

Finnish Medicines Agency

---

**Número de autorización:**

13607

---

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

30/03/2023

---

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

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.