

ADVOCIN 25MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Autorizado

- Danofloxacin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

ADVOCIN 25MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular e 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 e intravenosa:**

-

Bovino

- Meat and offal. 5 Día

- Milk. 2 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 3 Día

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:

Grecia

Disponible en:

Grecia

Descripción del formato:Disponible únicamente en [Greek](#)Disponible únicamente en [Greek](#)Disponible únicamente en [Greek](#)

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](#) [Portuguese](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Hellas S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

4/06/1996

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

23396/30-03-2009/K-0068102

Fecha de modificación del estado de la autorización:

23/10/2022

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet