

# ADVOVET 25 mg/ml soluzione iniettabile per bovine da latte e per suini

Non  
autorisé

- Danofloxacin mesilate

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

ADVOVET 25 mg/ml soluzione iniettabile per bovine da latte e per suini

---

### **Substance(s) active(s):**

Disponibile unicamente en [Anglais](#)

---

### **Espèces cibles:**

Porc

Bovins

---

### **Voie d'administration:**

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

---

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponibile unicamente en [Anglais](#)

31.73 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie intramusculaire:**

- 

**Porc**

- Viande et abats. 3 day

Le carcasse degli animali trattati non devono essere nella catena alimentare

- 

**Bovins**

- Lait. 48 hour

Le carcasse degli animali trattati non devono essere nella catena alimentare

**Voie intraveineuse:**

- 

**Bovins**

- Lait. 48 hour

Le carcasse degli animali trattati non devono essere nella catena alimentare

**Voie sous-cutanée:**

- 

**Bovins**

- Lait. 48 hour

Le carcasse degli animali trattati non devono essere nella catena alimentare

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01MA92

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Abandonnée

---

**Autorisé en:**

Italie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Zoetis Italia S.r.l.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

7/05/1996

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.

---

**Autorité responsable:**

Ministry Of Health

---

**Numéro de l'autorisation:**

102194

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

25/10/2024

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.