

# ADVOCIN 25 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Autorizzato

- Danofloxacin mesilate

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

ADVOCIN 25 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

bovini

Suino

Bovini (vacca da latte)

---

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

31.73 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Uso intramuscolare:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. no withdrawal period

Carne: 5 días desde la última inyección

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 3 giorno

- 

**Bovini (vacca da latte)**

- carni e frattaglie. no withdrawal period

Carne: 5 días desde la última inyección

- 

**bovini**

- latte. no withdrawal period

Leche: 48 horas después de la última inyección

- 

**Bovini (vacca da latte)**

- latte. no withdrawal period

Leche: 48 horas después de la última inyección

**Uso endovenoso:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. no withdrawal period

Carne: 5 días desde la última inyección

- 

**Bovini (vacca da latte)**

- carni e frattaglie. no withdrawal period

Carne: 5 días desde la última inyección

•

**bovini**

- latte. no withdrawal period

Leche: 48 horas después de la última inyección

•

**Bovini (vacca da latte)**

- latte. no withdrawal period

Leche: 48 horas después de la última inyección

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01MA92

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Spagna

---

**Disponibile in:**

Spagna

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Zoetis Spain S.L.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

23/02/1999

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Fareva Amboise

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Autorità responsabile:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

**Numero di autorizzazione:**

1243 ESP

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

23/02/1999

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.