

File downloaded on 2026-04-22

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000094058>

ADVOCIN 180, 180 MG/ML, SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE

Autorizzato

- Danofloxacin mesilate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

ADVOCIN 180, 180 MG/ML, SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

228.40 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso endovenoso:

•

bovini

- carni e frattaglie. 8 giorno
- latte. 4 giorno

Uso sottocutaneo:

•

bovini

- carni e frattaglie. 8 giorno
- latte. 4 giorno

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 [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis Spain S.L.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

7/12/2001

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autorità responsabile:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numero di autorizzazione:

1421 ESP

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

7/12/2001

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0126/001

Stati membri interessati:

Belgio Germania Italia Lussemburgo Paesi Bassi Polonia Portogallo Spagna

Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to 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.

File combinato di tutti i documenti

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