

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

Toegelaten

- Danofloxacin mesilate

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

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

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Rund

---

**Toedieningsweg:**

Intraveneus gebruik

Subcutaan gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

228.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Wachttijd per toedieningsweg:**

**Intraveneus gebruik:**

•

**Rund**

- Meat and offal. 8 day
- Milk. 4 day

**Subcutaan gebruik:**

•

**Rund**

- Meat and offal. 8 day
- Milk. 4 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QJ01MA92

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Frankrijk

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

---

## Aanvullende informatie

### **Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

Zoetis France

---

### **Handelsvergunningsdatum:**

14/03/2001

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

### **Vergunningsnummer:**

FR/V/8836921 1/2001

---

### **Datum toelatingswijziging:**

14/03/2006

---

### **Rapporterende lidstaat:**

Frankrijk

---

### **Procedurenummer:**

FR/V/0126/001

---

### **Betrokken lidstaten:**

[België](#) [Duitsland](#) [Italië](#) [Luxemburg](#) [Nederland](#) [Polen](#) [Portugal](#) [Spanje](#)

[Zweden](#)

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Package Leaflet and Labelling

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.