

# ADVOCIN 25 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Toegelaten

- Danofloxacin mesilate

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

ADVOCIN 25 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Rund

Varken

Alleen beschikbaar in [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Deens](#) [Estlands](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Roemeense](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [Norwegian](#)

---

**Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

31.73 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Wachttijd per toedieningsweg:****Intramusculair gebruik:**

- 

**Rund**

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: 5 días desde la última inyección

- 

**Varken**

- Meat and offal. 3 day

- 

**Cattle (dairy cow)**

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: 5 días desde la última inyección

- 

**Rund**

- Milk. no withdrawal period Leche: 48 horas después de la última inyección

- 

**Cattle (dairy cow)**

- Milk. no withdrawal period Leche: 48 horas después de la última inyección

**Intraveneus gebruik:**

- 

**Rund**

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: 5 días desde la última inyección

- 

**Cattle (dairy cow)**

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: 5 días desde la última inyección

-

**Rund**

- Milk. no withdrawal period

Leche: 48 horas después de la última inyección

•

**Cattle (dairy cow)**

- Milk. no withdrawal period

Leche: 48 horas después de la última inyección

---

**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:**

Spanje

---

**Beschikbaar in:**

Spanje

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Spaans](#)

Alleen beschikbaar in [Spaans](#)

---

## 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](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Zoetis Spain S.L.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

23/02/1999

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Fareva Amboise

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

**Vergunningsnummer:**

1243 ESP

---

**Datum toelatingswijziging:**

23/02/1999

---

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.

Bijsluiter

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

Etikettering

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