

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

Autorizado

- Danofloxacin mesilate

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

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

Advocin 180, 180 mg/ml Solution injectable pour bovins

---

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em inglês

---

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno eslovénio finlandês sueco islandês Norwegian

---

### **Via de administração:**

Via intravenosa

Via subcutânea

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês  
228.40 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Solução injetável

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Via intravenosa:**

•

**Cattle**

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

**Via subcutânea:**

•

**Cattle**

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

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ01MA92

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Luxemburgo

---

**Disponibilidade:**

Luxemburgo

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Zoetis Belgium

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

4/02/2002

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Autoridade responsável:**

Ministry Of Health And Social Security

---

**Número da autorização:**

V/087/02/03/0714

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

4/02/2002

---

**Estado-Membro de referência:**

França

---

**Número de procedimento:**

FR/V/0126/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Bélgica Alemanha Itália Luxemburgo Países Baixos Polónia Portugal Espanha  
Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.