

# Advocid 25 mg/ml - Injektionslösung für Rinder und Schweine

Autorizado

- Danofloxacin mesilate

## Identificação do produto

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

Advocid 25 mg/ml - Injektionslösung für Rinder und Schweine

### **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](#)

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

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Via intramuscular

Via intravenosa

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

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

---

### Forma farmacêutica:

Solução injetável

---

### Intervalo de segurança por via de administração:

#### Via intramuscular:

- 

##### Cattle

- Meat and offal. 5 dia 1,25 mg Danofloxacin/kg KGW/Tag
- Milk. 72 hora 1,25 mg Danofloxacin/kg KGW/Tag

- 

##### Cattle (calf)

- Meat and offal. 5 dia 1,25 mg Danofloxacin/kg KGW/Tag

- 

##### Pig

- Meat and offal. 3 dia 1,25 mg Danofloxacin/kg KGW/Tag

#### Via intravenosa:

- 

##### Cattle

- Meat and offal. 5 dia 1,25 mg Danofloxacin/kg KGW/Tag
- Milk. 72 hora 1,25 mg Danofloxacin/kg KGW/Tag

- 

##### Cattle (calf)

- Meat and offal. 5 dia 1,25 mg Danofloxacin/kg KGW/Tag

---

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

QJ01MA92

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Áustria

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [alemão](#)

Disponível apenas em [alemão](#)

Disponível apenas em [alemão](#)

---

## 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](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

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

Zoetis Osterreich GmbH

---

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

11/10/1996

---

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

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Autoridade responsável:**

**Número da autorização:**

8-00295

---

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

11/10/1996

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.