

# ADVOCIN 25 mg/ml SOLUCION INYECTIONABLE

Godkänd

- Danofloxacin mesilate

## Produktens identitetsbeteckning

**Läkemedlets namn:**

ADVOCIN 25 mg/ml SOLUCION INYECTIONABLE

---

**Aktiv substans:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

**Djurslag:**

Nöt

Svin

Nöt (mjölkko)

---

**Administreringsväg:**

Intramuskulär användning

Intravenös användning

---

## Ytterligare information om produkten

**Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

31.73 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, lösning

---

**Karenstid per administreringsväg:****Intramuskulär användning:**

- 

**Nöt**

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

- 

**Svin**

- Meat and offal. 3 dygn

- 

**Nöt (mjölkko)**

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

- 

**Nöt**

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

- 

**Nöt (mjölkko)**

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

**Intravenös användning:**

- 

**Nöt**

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

- 

**Nöt (mjölkko)**

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

-

**Nöt**

- Milk. no withdrawal period

Leche: 48 horas después de la última inyección

•

**Nöt (mjölkko)**

- Milk. no withdrawal period

Leche: 48 horas después de la última inyección

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QJ01MA92

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Spanien

---

**Tillgänglig i:**

Spanien

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på spanska

Finns tillgänglig endast på spanska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska litauiska Norwegian

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Zoetis Spain S.L.

---

**Godkännandedatum:**

23/02/1999

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Fareva Amboise

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.

---

**Ansvarig myndighet:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

**Godkännandenummer:**

1243 ESP

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

23/02/1999

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

## Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.