

File downloaded on 2026-06-12

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000051593>

Fenoflox 50 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Pigs, Dogs and Cats

Разрешен

- Enrofloxacin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Fenoflox 50 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Pigs, Dogs and Cats

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня

говеда

куче

котка

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

свиня

- Meat and offal. 13 day

Интравенозно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 5 day

Подкожно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 12 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01MA90

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски
Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Дата на разрешение за търговия:

26/07/2010

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Labiana Life Sciences S.A.
Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Отговорен орган:

Directorate General For Food And Veterinary

Номер на разрешението за търговия:

Налично само в [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Шведски](#)
[Исландски](#) [Norwegian](#)

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.