

Fenoflox 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs

Разрешен

- Enrofloxacin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Fenoflox 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs

Fenoflox 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня

говеда

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

100.00 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

- Milk. 3 day

Подкожно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 12 day

- Milk. 4 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

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:

14/05/2010

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Labiana Life Sciences S.A.

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Отговорен орган:

Health Products Regulatory Authority

Номер на разрешението за търговия:

VPA10987/072/002

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

14/05/2010

Референтна държава членка:

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

Процедурен номер:

IE/V/0223/002

Засегната държава членка:

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