

Unisol 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Registrováno

- Enrofloxacin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Unisol 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs
LANFLOX 100 MG/ML

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Prase
Skot

Cesta podání:

Intramuskulární podání
Intravenózní podání
Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

-

Prase

- Maso. 13 day

Intravenózní podání:

-

Skot

- Maso. 5 day

- Mléko. 3 day

Subkutánní podání:

-

Skot

- Maso. 12 day

- Mléko. 4 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01MA90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Itálie

Dostupné v:

Itálie

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Vetpharma Animal Health S.L.

Datum registrace:

27/02/2012

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Industrial Veterinaria S.A.

Chemical Iberica Productos Veterinarios S.L.

Příslušný orgán:

Ministry Of Health

Registrační číslo:

104263

Datum změny stavu registrace:

27/02/2012

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo procedury:

IE/V/0255/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Kypr Německo Maďarsko Itálie Polsko Portugalsko Španělsko
Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na
adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048370>