

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

Registrováno

- Enrofloxacin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

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

Fenoflox 100 mg/ml oldatos injekció szarvasmarhák és sertések részére A.U.V.

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:

Maďarsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)
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](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Datum registrace:

17/03/2010

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Labiana Life Sciences S.A.
Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Příslušný orgán:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Registrační číslo:

2701/X/10 MgSzH ÁTI

Datum změny stavu registrace:

17/03/2010

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo procedury:

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Finsko Francie Německo Maďarsko Itálie Lucembursko
Portugalsko Švédsko

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.