

Powerflox 50 mg/ml solution for injection for cattle, pigs, dogs and cats

Registrováno

- Enrofloxacin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Powerflox 50 mg/ml solution for injection for cattle, pigs, dogs and cats

Powerflox 50 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Schweine, Hunde und Katzen

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot (neruminující telata)

Pes

Kočka

Prase

Cesta podání:

Subkutánní podání

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Subkutánní podání:

-

Skot (neruminující telata)

- Maso. 12 day
- Mléko. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

-

Pes

-

Kočka

Intramuskulární podání:

-

Prase

- Maso. 13 day

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

QJ01MA90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Německo

Popis balení:

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:

Virbac

Datum registrace:

9/12/2008

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Virbac

Příslušný orgán:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Registrační číslo:

401124.00.00

Datum změny stavu registrace:

12/02/2014

Referenční členský stát:

Německo

Číslo procedury:

DE/V/0183/001

Dotčený členský stát:

Rakousko

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.

2401124-paren-20180130.rtf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060846>