

FATROFLOX 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Autoriseret

- Enrofloxacin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

FATROFLOX 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Svin

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Intravenøs anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Subkutan anvendelse:**

-

Kvæg

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: Vía SC 12 días/ Vía IV 5 días

- Milk. no withdrawal period Leche: Vía SC 4 días/Vía IV 3 días

-

Kvæg

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: Vía SC 12 días/ Vía IV 5 días

- Milk. no withdrawal period Leche: Vía SC 4 días/Vía IV 3 días

Intravenøs anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: Vía SC 12 días/ Vía IV 5 días

- Milk. no withdrawal period Leche: Vía SC 4 días/Vía IV 3 días

-

Kvæg

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: Vía SC 12 días/ Vía IV 5 días

- Milk. no withdrawal period Leche: Vía SC 4 días/Vía IV 3 días

Intramuskulær anvendelse:

-

Svin

- Meat and offal. 13 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01MA90

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Fatro Iberica S.L.

Dato for markedsføringstilladelse:

7/09/2005

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Laboratorios Syva S.A.

Ansvarlig myndighed:

Markedsføringstilladelsesnummer:

1648 ESP

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

7/09/2005

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.