

Floxabactin 150 mg Tabletten für Hunde

Zugelassen

- Enrofloxacin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Floxabactin 150 mg tablets for dogs

Floxabactin 150 mg Tabletten für Hunde

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Tablette

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01MA90

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

2 x 10 Tabletten in Alu-PVC/PE/PVDC Blister
2 x 10 Tabletten in Alu-PVC/PE/PVDC Blister
15 x 10 Tabletten in Alu-PVC/PE/PVDC Blister
15 x 10 Tabletten in Alu-PVC/PE/PVDC Blister
10 x 10 Tabletten in Alu-PVC/PE/PVDC Blister
10 x 10 Tabletten in Alu-PVC/PE/PVDC Blister
10 x 10 Tabletten in Alu-PVC/PE/PVDC Blister
1 x 10 Tabletten in Alu-PVC/PE/PVDC Blister
3 x 10 Tabletten in Alu-PVC/PE/PVDC Blister
5 x 10 Tabletten in Alu-PVC/PE/PVDC Blister
5 x 10 Tabletten in Alu-PVC/PE/PVDC Blister
5 x 10 Tabletten in Alu-PVC/PE/PVDC Blister
6 x 10 Tabletten in Alu-PVC/PE/PVDC Blister
6 x 10 Tabletten in Alu-PVC/PE/PVDC Blister

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Le Vet. B.V.

Zulassungsdatum:

6/08/2010

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Lelypharma B.V.

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

8-00889

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

6/08/2010

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0135/003

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Tschechische Republik Dänemark Finnland Frankreich
Ungarn Irland Italien Polen Portugal Slowakei Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung

Floxabactin PuAR NL-V-0135-001_003-DC final.pdf