

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

Zugelassen

- Enrofloxacin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

intravenöse Anwendung

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Meat and offal: s.c.: 14 days/i.v.: 7 days

- Milch. no withdrawal period

Milk: sc: 120 hours (5 days)/i.v 72 hours (3 days)

-

Rind

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Meat and offal: s.c.: 14 days/i.v.: 7 days

- Milch. no withdrawal period

Milk: sc: 120 hours (5 days)/i.v 72 hours (3 days)

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Meat and offal: s.c.: 14 days/i.v.: 7 days

- Milch. no withdrawal period

Milk: sc: 120 hours (5 days)/i.v 72 hours (3 days)

-

Rind

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Meat and offal: s.c.: 14 days/i.v.: 7 days

- Milch. no withdrawal period

Milk: sc: 120 hours (5 days)/i.v 72 hours (3 days)

intramuskuläre Anwendung:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

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:

Tschechische Republik

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

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:

Cenavisa S.L.

Zulassungsdatum:

3/05/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Cenavisa S.L.

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

96/029/19-C

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

28/01/2022

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0296/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Bulgarien Kroatien Tschechische Republik Ungarn Lettland Litauen Portugal
Rumaenien

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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

eu-PUAR-cenflox-100-mg-ml-solution-for-injection-for-cattle-and-pigs-en.pdf