

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

Autorisiert

- Enrofloxacin

Product identification

Name des Arzneimittels:

Unisol 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs
LANFLOX 100 MG/ML

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Schwein
Rind

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung
intravenöse Anwendung
subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Withdrawal period by route of administration:
intramuskuläre Anwendung:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 13 Tag

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

- Milch. 3 Tag

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

- Milch. 4 Tag

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

QJ01MA90

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Italien

Available in:

Italien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Vetpharma Animal Health S.L.

Marketing authorisation date:

27/02/2012

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Industrial Veterinaria S.A.

Chemical Iberica Productos Veterinarios S.L.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

104263

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/02/2012

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0255/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Zypern Deutschland Ungarn Italien Polen Portugal Spanien

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048370>