

Fenoflox 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs

Zugelassen

- Enrofloxacin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Fenoflox 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs

Fenoflox 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schwein

Rind

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**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

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Irland

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

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

Zulassungsinhaber:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Zulassungsdatum:

14/05/2010

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Labiana Life Sciences S.A.

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Zuständige Behörde:

Health Products Regulatory Authority

Zulassungsnummer:

VPA10987/072/002

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

14/05/2010

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0223/002

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Finnland Frankreich Deutschland Ungarn Italien
Luxemburg Portugal Schweden

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