

FATROFLOX 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Zugelassen

- Enrofloxacin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

FATROFLOX 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

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

Carne: Vía SC 12 días/ Vía IV 5 días

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

•

Rind

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Carne: Vía SC 12 días/ Vía IV 5 días

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

intravenöse Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Carne: Vía SC 12 días/ Vía IV 5 días

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

•

Rind

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Carne: Vía SC 12 días/ Vía IV 5 días

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

intramuskuläre Anwendung:

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 13 Tag

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

QJ01MA90

Abgaberegulung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Spanien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

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:

Fatro Iberica S.L.

Zulassungsdatum:

7/09/2005

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Syva S.A.

Zuständige Behörde:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Zulassungsnummer:

1648 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/09/2005

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

Dokumente

Etikettierung

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

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.