

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

Nicht
autorisiert

- Enrofloxacin

Product identification

Name des Arzneimittels:

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

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:

Injektionslösung

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

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Surrendered

Authorised in:

Belgien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

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](#)

Zulassungsinhaber:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Marketing authorisation date:

1/03/2010

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Labiana Life Sciences S.A.

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V363081

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

30/03/2021

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0223/002

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

Source URL: [*https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000983874*](https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000983874)