

Fenoflox 50 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Pigs, Dogs and Cats

Δεν
εξουσιοδοτήθηκε

- Enrofloxacin

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

Fenoflox 50 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Pigs, Dogs and Cats

Fenoflox 50 mg/ml

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε English

Είδη ζώων:

Χοίρος

Βοοειδή

Σκύλος

Γάτα

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Ενδοφλέβια χρήση

Υποδόρια χρήση

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Withdrawal period by route of administration:

Ενδομυϊκή χρήση:

• **Χοίρος**

- Meat and offal. 13 Ημέρα

Ενδοφλέβια χρήση:

• **Βοοειδή**

- Meat and offal. 5 Ημέρα

Υποδόρια χρήση:

• **Βοοειδή**

- Meat and offal. 12 Ημέρα

• **Σκύλος**

• **Γάτα**

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):

QJ01MA90

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς άδειας:

Παραδόθηκε

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)
Διατίθεται μόνο σε [English](#)
Διατίθεται μόνο σε [English](#)
Διατίθεται μόνο σε [English](#)
Διατίθεται μόνο σε [English](#)
Διατίθεται μόνο σε [English](#)
Διατίθεται μόνο σε [English](#)
Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Marketing authorisation date:

19/10/2010

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Labiana Life Sciences S.A.

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Αρμόδια αρχή:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Αριθμός άδειας:

401196.00.00

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

30/03/2021

Κράτος Μέλος αναφοράς:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Αριθμός διαδικασίας:

IE/V/0223/001

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000051563>