

UNOFLOX 100 mg/ml solution for injection.

No
autorizado

- Enrofloxacin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

UNOFLOX 100 mg/ml solution for injection.

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía intramuscular:**

-

Bovino

- Meat and offal. no withdrawal period

Meat and offal: s.c.: 14 days/i.v.: 7 days

- Milk. no withdrawal period Milk: sc: 120 horas (5 days)/i.v 72 hours (3 days)

-

Porcino

- Meat and offal. 12 Día

Vía subcutánea:

-

Bovino

- Meat and offal. no withdrawal period

Meat and offal: s.c.: 14 days/i.v.: 7 days

- Milk. no withdrawal period Milk: sc: 120 horas (5 days)/i.v 72 hours (3 days)

-

Porcino

- Meat and offal. 12 Día

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Meat and offal. no withdrawal period

Meat and offal: s.c.: 14 days/i.v.: 7 days

- Milk. no withdrawal period Milk: sc: 120 horas (5 days)/i.v 72 hours (3 days)

•

Porcino

- Meat and offal. 12 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01MA90

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Portugal

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

S P Veterinaria S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

25/03/2019

Fabricante responsable de la liberación del lote:

S P Veterinaria S.A.

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

1249/01/19DFVPT

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/01/2023

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0299/001

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet