

CENFLOX 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Autorizado

- Enrofloxacin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

CENFLOX 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Vía de administración:

Vía subcutánea

Vía intravenosa

Vía intramuscular

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 subcutánea:**

-

Bovino

- Meat and offal. no withdrawal period

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

-

Bovino

- Milk. no withdrawal period

Milk: sc: 120 horas (5 days)/i.v 72 hours (3 days)

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Meat and offal. no withdrawal period

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

-

Bovino

- Milk. no withdrawal period

Milk: sc: 120 horas (5 days)/i.v 72 hours (3 days)

Vía intramuscular:

-

Porcino

- Meat and offal. 12 Día

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

QJ01MA90

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Portugal

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Cenavisa S.L.

Fecha de autorización de comercialización:

18/02/2019

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Cenavisa S.L.

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

1242/01/19DFVPT

Fecha de modificación del estado de la autorización:

22/04/2025

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0296/001

Estados miembros afectados:

Bulgaria Croacia República Checa Hungría Letonia Lituania Portugal
Rumania; Rumanía

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

eu-PUAR-cenflox-100-mg-ml-solution-for-injection-for-cattle-and-pigs-en.pdf