

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

Autorizado

- Enrofloxacin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Bovino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Vía subcutánea

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:**

-

Porcino

- Meat and offal. 13 Día

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Meat and offal. 5 Día

- Milk. 3 Día

Vía subcutánea:

-

Bovino

- Meat and offal. 12 Día

- Milk. 4 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:

Autorizado

Autorizado en:

Alemania

Disponible en:

Alemania

Descripción del formato:

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:

Dopharma Research B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

31/03/2011

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Dopharma B.V.

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

401391.02.01

Fecha de modificación del estado de la autorización:

17/06/2016

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0261/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Alemania Grecia Hungría Países Bajos Rumania; Rumanía

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documentos

Combined File of all Documents

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