

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

Autorizado

- Enrofloxacin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Fenoflox 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:

Suecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)
Disponible únicamente en [Swedish](#)
Disponible únicamente en [Swedish](#)
Disponible únicamente en [Swedish](#)
Disponible únicamente en [Swedish](#)
Disponible únicamente en [Swedish](#)
Disponible únicamente en [Swedish](#)
Disponible únicamente en [Swedish](#)
Disponible únicamente en [Swedish](#)
Disponible únicamente en [Swedish](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Fecha de autorización de comercialización:

17/06/2011

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Labiana Life Sciences S.A.
Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autoridad responsable:

Swedish Medical Products Agency

Número de autorización:

27810

Fecha de modificación del estado de la autorización:

17/06/2011

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0223/002

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Finlandia Francia Alemania Hungría Italia Luxemburgo
Portugal Suecia

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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