

FATROFLOX

Autorizado

- Enrofloxacin

Product identification

Nombre del medicamento:

FATROFLOX

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía intramuscular:

- **Bovino**

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: S.C 12 días/ I.V 5 días
- Milk. no withdrawal period Leche: S.C 4 días/ I.V 3 días

- **Porcino**

- Meat and offal. 13 Día

Vía subcutánea:

- **Bovino**

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: S.C 12 días/ I.V 5 días
- Milk. no withdrawal period Leche: S.C 4 días/ I.V 3 días

- **Porcino**

- Meat and offal. 13 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QJ01MA90

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

España

Descripción del empaquetado:

Caja con 1 vial de polipropileno de 250 ml

Caja con 1 vial de vidrio de 250 ml

Caja con 1 vial de vidrio de 100 ml

Caja con 1 vial de vidrio de 50 ml

Caja con 1 vial de vidrio de 20 ml

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Fatro Iberica S.L.

Marketing authorisation date:

7/09/2005

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Laboratorios Syva S.A.U.

Autoridad responsable:

(AEMPS)

Número de autorización:

1648 ESP

Fecha del cambio de estado de la autorización:

7/09/2005

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

Documents

Etiquetado

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055081>