

FLOXAVEX 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA PORCINO Y BOVINO

Autorizado

- Enrofloxacin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

FLOXAVEX 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA PORCINO Y BOVINO

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Vía de administración:

Vía intravenosa

Vía subcutánea

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intravenosa:

•

Bovino

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: Vía S.C 12 días / Vía I.V 5 días

•

Bovino

- Milk. no withdrawal period Leche: Vía S.C 4 días /Vía I.V 3 días

Vía subcutánea:

•

Bovino

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: Vía S.C 12 días / Vía I.V 5 días

•

Bovino

- Milk. no withdrawal period Leche: Vía S.C 4 días /Vía I.V 3 días

Vía intramuscular:

•

Porcino

- Meat and offal. 13 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:

España

Descripción del formato:

Caja con 6 viales de 500 ml

Caja con 1 vial de 500 ml

Caja con 1 vial de 250 ml

Caja con 1 vial de 100 ml

Caja con 1 vial de 50 ml

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:

28/03/2011

Fabricante responsable de la liberación del lote:

S P Veterinaria S.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

2277 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

28/03/2011

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado

es-puar-floxavex-100-mg-ml-solucion-inyectable-para-porcino-y-bovino-es.pdf