

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

Autorizado

- Enrofloxacin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Powerflox 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

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. 5 Día
- Milk. 3 Día

Vía subcutánea:

-

Bovino

- Meat and offal. 12 Día
- Milk. 4 Día

Vía intramuscular:

-

Porcino

- Meat and offal. 13 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

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:

Virbac

Fecha de autorización de comercialización:

9/12/2008

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Virbac

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

401124.01.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

12/02/2014

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0183/002

Estados miembros afectados:

Austria

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.

2401125-paren-20180130.rtf