

Fenoflox 50 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Pigs, Dogs and Cats

No
autorizado

- Enrofloxacin

Product identification

Nombre del medicamento:

Fenoflox 50 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Pigs, Dogs and Cats

Fenoflox 50 mg/ml injekčný roztok pre hovädzí dobytok, ošípané, psy a mačky

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Bovino

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Vía subcutánea

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
50.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía intramuscular:

- **Porcino**

- Meat and offal. 13 Día

Vía intravenosa:

- **Bovino**

- Meat and offal. 5 Día

Vía subcutánea:

- **Bovino**

- Meat and offal. 12 Día

- **Perros**

- **Gatos**

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QJ01MA90

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Desistida

Authorised in:

Eslovaquia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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

Additional information

Entitlement type:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Marketing authorisation date:

20/06/2016

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Labiana Life Sciences S.A.

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

96/059/DC/14-S

Fecha del cambio de estado de la autorización:

7/08/2020

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0223/001

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000984496>