

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

Volitatud

- Enrofloxacin

Product identification

Ravimi nimetus:

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

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

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

sig

veis

koer

kass

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Intravenoosne

Subkutaanne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult English
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstelahus

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulaarne:

-

sig

- liha ja söödavad koed. 13 day

Intravenoosne:

-

veis

- liha ja söödavad koed. 5 day

Subkutaanne:

-

veis

- liha ja söödavad koed. 12 day

-

koer

-

kass

**Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni
(ATCvet) kohane kood:**

QJ01MA90

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Authorised in:

Iirimaa

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Marketing authorisation date:

14/05/2010

Partii vabastamise tootmiskohad:

Labiana Life Sciences S.A.

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Vastutav asutus:

Health Products Regulatory Authority

Authorisation number:

VPA10987/072/001

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

14/05/2010

Viiteliikmesriik:

Iirimaa

Müügiloamenetluse number:

IE/V/0223/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Küpros Tšehhi Soome Prantsusmaa Saksamaa Ungari Itaalia
Luksemburg Portugal Slovakkia Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000051561>