

Fenoflox 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs

Volitatud

- Enrofloxacin

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

Fenoflox 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs

CHANENRO 100 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS ET PORCINS

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

sig

veis

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Intravenoosne

Subkutaanne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstelahus

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:**Intramuskulaarne:**

-

sig

- liha ja söödavad koed. 13 day

Intravenoosne:

-

veis

- liha ja söödavad koed. 5 day

- piim. 3 day

Subkutaanne:

-

veis

- liha ja söödavad koed. 12 day

- piim. 4 day

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QJ01MA90

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Prantsusmaa

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Müügiloa kuupäev:

17/02/2010

Partii vabastamise tootmiskohad:

Labiana Life Sciences S.A.

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Vastutav asutus:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Müügiloa number:

FR/V/2817502 5/2010

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

22/12/2021

Viiteliikmesriik:

Iirimaa

Müügiloamenetluse number:

IE/V/0223/002

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Soome Prantsusmaa Saksamaa Ungari Itaalia Luksemburg
Portugal Rootsi Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.