

# UNOFLOX 100 mg/ml solution for injection.

Non  
autorisé

- Enrofloxacin

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

UNOFLOX 100 mg/ml solution for injection.

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Bovins

Porc

---

**Voie d'administration:**

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Voie intraveineuse

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie intramusculaire:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. no withdrawal period

Meat and offal: s.c.: 14 days/i.v.: 7 days

- Lait. no withdrawal period

Milk: sc: 120 hours (5 days)/i.v 72 hours (3 days)

- 

**Porc**

- Viande et abats. 12 day

**Voie sous-cutanée:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. no withdrawal period

Meat and offal: s.c.: 14 days/i.v.: 7 days

- Lait. no withdrawal period

Milk: sc: 120 hours (5 days)/i.v 72 hours (3 days)

- 

**Porc**

- Viande et abats. 12 day

**Voie intraveineuse:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. no withdrawal period

Meat and offal: s.c.: 14 days/i.v.: 7 days

- Lait. no withdrawal period

Milk: sc: 120 hours (5 days)/i.v 72 hours (3 days)

- 

**Porc**

- Viande et abats. 12 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01MA90

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Retiré

---

**Autorisé en:**

Portugal

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

25/03/2019

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Autorité responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numéro de l'autorisation:**

1249/01/19DFVPT

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

1/01/2023

---

**État membre de référence:**

Espagne

---

**Numéro de procédure:**

ES/V/0299/001

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)