

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

Autorisé

- Enrofloxacin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Voie intraveineuse

Voie intramusculaire

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 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)

-

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)

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)

-

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)

Voie intramusculaire:

-

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:

Valide

Autorisé en:

Croatie

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:

Cenavisa S.L.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

29/04/2019

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

Cenavisa S.L.

Autorité responsable:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numéro de l'autorisation:

UP/I-322-05/18-01/151

Date de modification du statut de l'autorisation:

14/07/2025

État membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:

ES/V/0296/001

États membres concernés:

Bulgarie Croatie Tchéquie Hongrie Lettonie Lituanie Portugal Roumanie

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

eu-PUAR-cenflox-100-mg-ml-solution-for-injection-for-cattle-and-pigs-en.pdf