

# 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:

Tchéquie

---

### 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:

3/05/2019

---

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

Cenavisa S.L.

---

**Autorité responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numéro de l'autorisation:**

96/029/19-C

---

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

28/01/2022

---

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

## Notice

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

## Etiquetage

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