

# Unisol 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Non  
autorisé

- Enrofloxacin

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

Lanflox 100 mg/ml oldatos injekció szarvasmarhák és sertések számára A.U.V.

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Porc

Bovins

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

## 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:**

- 

**Porc**

- Viande et abats. 13 day

**Voie intraveineuse:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 5 day

- Lait. 3 day

**Voie sous-cutanée:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 12 day

- Lait. 4 day

---

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

QJ01MA90

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Abandonnée

---

**Autorisé en:**

Hongrie

---

**Description des conditionnements:**

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:**

Vetpharma Animal Health S.L.

---

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

30/06/2011

---

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

Industrial Veterinaria S.A.

Chemical Iberica Productos Veterinarios S.L.

---

**Autorité responsable:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

2958/X/11 MgSzH ÁTI

---

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

27/01/2026

---

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0255/001

---

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.