

# CHANENRO 50 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS, PORCINS, CHIENS ET CHATS

Autorisé

- Enrofloxacin

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Fenoflox 50 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Pigs, Dogs and Cats

CHANENRO 50 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS, PORCINS, CHIENS ET CHATS

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

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Porc

Bovins

Chien

Chat

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

## Informations sur le produit

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

Disponible uniquement en Anglais  
50.00 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

#### **Voie sous-cutanée:**

- 

##### **Bovins**

- 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:**

France

---

**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

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

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

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

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

17/02/2010

---

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

Labiana Life Sciences S.A.

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Autorité responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

FR/V/7839791 4/2010

---

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

22/12/2021

---

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0223/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Chypre Tchéquie Finlande France Allemagne Hongrie  
Italie Luxembourg Portugal Slovaquie Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

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