

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

Autorisé

- Enrofloxacin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

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:

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

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:

26/07/2010

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

Labiana Life Sciences S.A.

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autorité responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Numéro de l'autorisation:

271/01/10DFVPT

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/10/2021

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Fichier combinant tous les documents

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