

# Fenoflox 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs

Autorisé

- Enrofloxacin

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Fenoflox 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs  
GELLIFLOX 100 MG/ML SOLUZIONE INIETTABILE PER BOVINI E SUINI

### Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Porc  
Bovins

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire  
Voie intraveineuse  
Voie sous-cutanée

## Informations sur le produit

### Substance active / 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:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Italie

---

**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:**

28/01/2011

---

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

Labiana Life Sciences S.A.

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Autorité responsable:**

Ministry Of Health

---

**Numéro de l'autorisation:**

104123

---

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

28/01/2011

---

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0223/002

---

**États membres concernés:**

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

---

Pour connaître les événements 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.

Fichier combinant tous les documents

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000051708>