

FATROFLOX 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Autorisé

- Enrofloxacin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

FATROFLOX 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

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 Carne: Vía SC 12 días/ Vía IV 5 días

- Lait. no withdrawal period Leche: Vía SC 4 días/Vía IV 3 días

-

Bovins

- Viande et abats. no withdrawal period Carne: Vía SC 12 días/ Vía IV 5 días

- Lait. no withdrawal period Leche: Vía SC 4 días/Vía IV 3 días

Voie intraveineuse:

-

Bovins

- Viande et abats. no withdrawal period Carne: Vía SC 12 días/ Vía IV 5 días

- Lait. no withdrawal period Leche: Vía SC 4 días/Vía IV 3 días

-

Bovins

- Viande et abats. no withdrawal period Carne: Vía SC 12 días/ Vía IV 5 días

- Lait. no withdrawal period Leche: Vía SC 4 días/Vía IV 3 días

Voie intramusculaire:

-

Porc

- Viande et abats. 13 day

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

QJ01MA90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Espagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

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:

Fatro Iberica S.L.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

7/09/2005

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

Laboratorios Syva S.A.

Autorité responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numéro de l'autorisation:

1648 ESP

Date de modification du statut de l'autorisation:

7/09/2005

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Etiquetage

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

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.