

UNOFLOX 100 mg/ml solution for injection.

Nem engedélyezett

- Enrofloxacin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

UNOFLOX 100 mg/ml solution for injection.

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

sertés

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Intravénás alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. no withdrawal period

Meat and offal: s.c.: 14 days/i.v.: 7 days

- Milk. no withdrawal period Milk: sc: 120 hours (5 days)/i.v 72 hours (3 days)

-

sertés

- Meat and offal. 12 day

Subcutan alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. no withdrawal period

Meat and offal: s.c.: 14 days/i.v.: 7 days

- Milk. no withdrawal period Milk: sc: 120 hours (5 days)/i.v 72 hours (3 days)

-

sertés

- Meat and offal. 12 day

Intravénás alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. no withdrawal period

Meat and offal: s.c.: 14 days/i.v.: 7 days

- Milk. no withdrawal period Milk: sc: 120 hours (5 days)/i.v 72 hours (3 days)

-

sertés

- Meat and offal. 12 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01MA90

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Surrendered

Engedélyezett:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

S P Veterinaria S.A.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

23/04/2021

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

S P Veterinaria S.A.

Felelős hatóság:

Veterinary And Phytosanitary Regulation Department

Engedély száma:

VMA100

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

23/04/2021

Referencia tagállam:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Eljárás száma:

ES/V/0299/001

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038212>