

CENFLOX 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Heimilað

- Enrofloxacin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

CENFLOX 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Til notkunar í bláæð

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar undir húð:**

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period

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

- Mjólk. no withdrawal period

Milk: sc: 120 hours (5 days)/i.v 72 hours (3 days)

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period

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

- Mjólk. no withdrawal period

Milk: sc: 120 hours (5 days)/i.v 72 hours (3 days)

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period

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

- Mjólk. no withdrawal period

Milk: sc: 120 hours (5 days)/i.v 72 hours (3 days)

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period

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

- Mjólk. no withdrawal period

Milk: sc: 120 hours (5 days)/i.v 72 hours (3 days)

Til notkunar í vöðva:

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 12 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01MA90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Spánn

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [spænska](#)

Aðeins fáanlegt í [spænska](#)

Aðeins fáanlegt í [spænska](#)

Aðeins fáanlegt í [spænska](#)

Aðeins fáanlegt í [spænska](#)

Aðeins fáanlegt í [spænska](#)

Aðeins fáanlegt í [spænska](#)

Aðeins fáanlegt í [spænska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Cenavisa S.L.

Dagsetning markaðsleyfis:

13/03/2019

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Cenavisa S.L.

Ábyrgt yfirvald:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Markaðsleyfisnúmer:

3749 ESP

Dagsetning á breytingu stöðu:

13/03/2019

Umsjónarland (RMS):

Spánn

Ferilsnúmer:

ES/V/0296/001

Þátttökulönd (CMS):

Búlgaría Króatía Tékkland Ungverjaland Lettland Litáen Portúgal Rúmenía

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

eu-PUAR-cenflox-100-mg-ml-solution-for-injection-for-cattle-and-pigs-en.pdf

es-puar-cenflox-100-mg-ml-solution-for-injection-for-cattle-and-pigs-es.pdf