

Veraflox 60 mg - Tablet

Viðurkennt

- Pradofloxacin

Product identification

Heiti lyfs:

Veraflox 60 mg - Tablet

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Hundur

Íkomuleið:

Til inntöku

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

60.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Tafla

Withdrawal period by route of administration:

Til inntöku:

- Hundur

ATC flokkun (dýrallyf):

QJ01MA97

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Austurríki , Belgía , Búlgaría , Króatía , Kýpur , Tékkland , Danmörk , Eistland , Finnland , Frakkland , Þýskaland , Grikkland , Ungverjaland , Ísland , Írland , Ítalía , Lettland , Liechtenstein , Litáen , Lúxemborg , Malta , Holland , Noregur , Pólland , Portúgal , Rúmenía , Slóvakía , Slóvenía , Spánn , Svíþjóð , Bretland (Norður-Írland)

Available in:

Austurríki , Bretland (Norður-Írland) , Búlgaría , Eistland , Frakkland , Grikkland , Króatía , Kýpur , Portúgal , Pólland , Rúmenía , Slóvakía , Slóvenía , Spánn , Tékkland , Ungverjaland , Írland , Ítalía , Þýskaland

Áletrun:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#)

Markaðsleyfishafi:

Elanco Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

12/04/2011

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Ábyrgt yfirvald:

European Commission

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki tiltækar fyrir þessa vöru.

Dagsetning leyfisbreytingar:

12/04/2011

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Íslenzkan (PDF)

Birt á: 23/11/2022

[Download](#)

ema-puar-veraflox-v-159-par-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000003885>