

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

Heimilað

- Enrofloxacin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Doraflox 100 mg/ml

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín

Nautgripir

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

Til notkunar undir húð

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 í vöðva:**

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 13 dagar

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 5 dagar

- Mjólk. 3 dagar

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 12 dagar

- Mjólk. 4 dagar

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

QJ01MA90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Þýskaland

Fáanlegt í:

Þýskaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Dopharma Research B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

31/03/2011

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Dopharma B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

401391.02.01

Dagsetning á breytingu stöðu:

17/06/2016

Umsjónarland (RMS):

Írland

Ferilsnúmer:

IE/V/0261/001

Þátttökulönd (CMS):

Belgía Þýskaland Grikkland Ungverjaland Holland Rúmenía

Bretland (Norður-Írland)

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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