

UNOFLOX 100 mg/ml solution for injection.

Non
autorizzato

- Enrofloxacin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

UNOFLOX 100 mg/ml solution for injection.

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Uso endovenoso

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso intramuscolare:**

-

bovini

- carni e frattaglie. no withdrawal period

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

- latte. no withdrawal period

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

-

Suino

- carni e frattaglie. 12 giorno

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- carni e frattaglie. no withdrawal period

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

- latte. no withdrawal period

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

-

Suino

- carni e frattaglie. 12 giorno

Uso endovenoso:

-

bovini

- carni e frattaglie. no withdrawal period

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

- latte. no withdrawal period

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

•

Suino

- carni e frattaglie. 12 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01MA90

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Revocato

Autorizzato in:

Portogallo

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

S P Veterinaria S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

25/03/2019

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

S P Veterinaria S.A.

Autorità responsabile:

Directorate General For Food And Veterinary

Numero di autorizzazione:

1249/01/19DFVPT

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/01/2023

Stato membro di riferimento:

Spagna

Numero di procedura:

ES/V/0299/001

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