

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

Autorizzato

- Enrofloxacin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Uso endovenoso

Uso intramuscolare

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 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)

-

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)

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)

-

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)

Uso intramuscolare:

-

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:

Autorizzato

Autorizzato in:

Romania

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:

Cenavisa S.L.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

21/05/2019

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Cenavisa S.L.

Autorità responsabile:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numero di autorizzazione:

240058

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

6/07/2026

Stato membro di riferimento:

Spagna

Numero di procedura:

ES/V/0296/001

Stati membri interessati:

Bulgaria Croazia Repubblica Ceca Ungheria Lettonia Lituania Portogallo
Romania

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

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