

Fenoflox 50 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Pigs, Dogs and Cats

Autorizzato

- Enrofloxacin

Product identification

Denominazione del medicinale:

Fenoflox 50 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Pigs, Dogs and Cats
CHANENRO 50 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS, PORCINS, CHIENS ET CHATS

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino
bovini
Cane
Gatto

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare
Uso endovenoso
Uso sottocutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

50.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso intramuscolare:

- **Suino**

- carne e visceri. 13 giorno

Uso endovenoso:

- **bovini**

- carne e visceri. 5 giorno

Uso sottocutaneo:

- **bovini**

- carne e visceri. 12 giorno

- **Cane**

- **Gatto**

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

QJ01MA90

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Francia

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](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Marketing authorisation date:

17/02/2010

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Labiana Life Sciences S.A.

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autorità responsabile:

National Veterinary Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

FR/V/7839791 4/2010

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

22/12/2021

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0223/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Cipro Repubblica Ceca Finlandia Francia Germania Ungheria
Italia Lussemburgo Polonia Portogallo Slovacchia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000051587>