

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

Non  
autorizzato

- Enrofloxacin

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

---

### **Sotsanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Suino  
bovini  
Cane  
Gatto

---

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare  
Uso endovenoso  
Uso sottocutaneo

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in English

50.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Uso intramuscolare:**

- 

##### **Suino**

- carni e frattaglie. 13 giorno

#### **Uso endovenoso:**

- 

##### **bovini**

- carni e frattaglie. 5 giorno

#### **Uso sottocutaneo:**

- 

##### **bovini**

- 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:**

Rinunciato

---

### **Autorizzato in:**

Lussemburgo

---

**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](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

1/03/2010

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Labiana Life Sciences S.A.

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Autorità responsabile:**

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

---

**Numero di autorizzazione:**

V 666/11/01/1047

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

20/03/2015

---

**Stato membro di riferimento:**

Irlanda

---

**Numero di procedura:**

IE/V/0223/001

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://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.