

Fenoflox 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs

Autorizzato

- Enrofloxacin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Fenoflox 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs

Fenoflox 100 mg/ml oldatos injekció szarvasmarhák és sertések részére A.U.V.

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

bovini

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

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:**

-

Suino

- carni e frattaglie. 13 giorno

Uso endovenoso:

-

bovini

- carni e frattaglie. 5 giorno

- latte. 3 giorno

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- carni e frattaglie. 12 giorno

- latte. 4 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:

Ungheria

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:

17/03/2010

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Labiana Life Sciences S.A.

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autorità responsabile:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numero di autorizzazione:

2701/X/10 MgSzH ÁTI

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

17/03/2010

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0223/002

Stati membri interessati:

Austria Belgio Finlandia Francia Germania Ungheria Italia Lussemburgo
Portogallo Svezia

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

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.