

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

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:

Svezia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

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

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:

17/06/2011

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Labiana Life Sciences S.A.

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autorità responsabile:

Swedish Medical Products Agency

Numero di autorizzazione:

27810

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

17/06/2011

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.

Foglio illustrativo

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