

FATROFLOX 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Autorizzato

- Enrofloxacin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

FATROFLOX 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

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 Carne: Vía SC 12 días/ Vía IV 5 días

- latte. no withdrawal period Leche: Vía SC 4 días/Vía IV 3 días

-

bovini

- carni e frattaglie. no withdrawal period Carne: Vía SC 12 días/ Vía IV 5 días

- latte. no withdrawal period Leche: Vía SC 4 días/Vía IV 3 días

Uso endovenoso:

-

bovini

- carni e frattaglie. no withdrawal period Carne: Vía SC 12 días/ Vía IV 5 días

- latte. no withdrawal period Leche: Vía SC 4 días/Vía IV 3 días

-

bovini

- carni e frattaglie. no withdrawal period Carne: Vía SC 12 días/ Vía IV 5 días

- latte. no withdrawal period Leche: Vía SC 4 días/Vía IV 3 días

Uso intramuscolare:

-

Suino

- carni e frattaglie. 13 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:

Spagna

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione basata sul consenso informato (Articolo 13c della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Fatro Iberica S.L.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

7/09/2005

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Laboratorios Syva S.A.

Autorità responsabile:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numero di autorizzazione:

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

7/09/2005

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

Documenti

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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