

# CENFLOX 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Registruotas

- Enrofloxacin

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

CENFLOX 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

---

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

---

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Galvijai

Kiaulė

---

### **Naudojimo būdas:**

Leisti po oda

Leisti į veną

Leisti į raumenis

---

## Vaisto duomenys

### **Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

100.00 miligramai / 1.00 mililitrai

---

**Vaisto forma:**

Injekcinis tirpalas

---

**Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:****Leisti po oda:**

- 

**Galvijai**

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period

Meat and offal: s.c.: 14 days/i.v.: 7 days

- Pienas. no withdrawal period

Milk: sc: 120 hours (5 days)/i.v 72 hours (3 days)

- 

**Galvijai**

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period

Meat and offal: s.c.: 14 days/i.v.: 7 days

- Pienas. no withdrawal period

Milk: sc: 120 hours (5 days)/i.v 72 hours (3 days)

**Leisti į veną:**

- 

**Galvijai**

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period

Meat and offal: s.c.: 14 days/i.v.: 7 days

- Pienas. no withdrawal period

Milk: sc: 120 hours (5 days)/i.v 72 hours (3 days)

- 

**Galvijai**

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period

Meat and offal: s.c.: 14 days/i.v.: 7 days

- Pienas. no withdrawal period

Milk: sc: 120 hours (5 days)/i.v 72 hours (3 days)

**Leisti į raumenis:**

•

**Kiaulė**

- Skerdiena ir subproduktai. 12 d.

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QJ01MA90

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Registruota:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

---

**Registruotojas:**

Cenavisa S.L.

---

**Rinkodaros leidimo data:**

29/04/2019

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Cenavisa S.L.

---

**Atsakinga institucija:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Registracijos numeris:**

UP/I-322-05/18-01/151

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

14/07/2025

---

**Referencinė valstybė narė:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Procedūros numeris:**

ES/V/0296/001

---

**Susijusios valstybės narės:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#)  
[Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#)  
[Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Rumunija

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

eu-PUAR-cenflox-100-mg-ml-solution-for-injection-for-cattle-and-pigs-en.pdf