

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

Neregistruotas

- Enrofloxacin

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

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

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik Anglų

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Kiaulė

Galvijai

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti į veną

Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų

100.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**Leisti į raumenis:**

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 13 d.

Leisti į veną:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 5 d.

- Pienas. 3 d.

Leisti po oda:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 12 d.

- Pienas. 4 d.

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

QJ01MA90

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Surrendered

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų 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](#)
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](#)

Registruotojas:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Rinkodaros leidimo data:

1/03/2010

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Labiana Life Sciences S.A.

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Atsakinga institucija:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Registracijos numeris:

BE-V363081

Registracijos statuso pasikeitimo data:

30/03/2021

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Procedūros numeris:

IE/V/0223/002

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet