

UNOFLOX 100 mg/ml solution for injection.

Niet
gemachtigd

- Enrofloxacin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

UNOFLOX 100 mg/ml solution for injection.

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Rund

Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Intraveneus gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:**Intramusculair gebruik:**

-

Rund

- Meat and offal. no withdrawal period

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

- Milk. no withdrawal period Milk: sc: 120 hours (5 days)/i.v 72 hours (3 days)

-

Varken

- Meat and offal. 12 day

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. no withdrawal period

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

- Milk. no withdrawal period Milk: sc: 120 hours (5 days)/i.v 72 hours (3 days)

-

Varken

- Meat and offal. 12 day

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. no withdrawal period

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

- Milk. no withdrawal period Milk: sc: 120 hours (5 days)/i.v 72 hours (3 days)

•

Varken

- Meat and offal. 12 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01MA90

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Surrendered

Toegelaten in:

Malta

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

S P Veterinaria S.A.

Handelsvergunningsdatum:

23/04/2021

Locaties fabrikanten vrijgifte:

S P Veterinaria S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Veterinary And Phytosanitary Regulation Department

Vergunningsnummer:

VMA100

Datum toelatingswijziging:

23/04/2021

Rapporterende lidstaat:

Spanje

Procedurenummer:

ES/V/0299/001

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet