

Veraflox 25 mg/ml - Oral suspension

Geautoriseerd

- Pradofloxacin

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Veraflox 25 mg/ml - Oral suspension

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Kat

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
25.00 milligram(s) / 1.00 Fles

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor oraal gebruik

Withdrawal period by route of administration:

Oraal gebruik:

•

Kat

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01MA97

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Oostenrijk , België , Bulgarije , Kroatië , Cyprus , Tsjechië , Denemarken , Estland , Finland , Frankrijk , Duitsland , Griekenland , Hongarije , IJsland , Ierland , Italië , Letland , Liechtenstein , Litouwen , Luxemburg , Malta , Nederland , Noorwegen , Polen , Portugal , Roemenië , Slowakije , Slovenië , Spanje , Zweden ,

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

België , Bulgarije , Cyprus , Duitsland , Estland , Frankrijk , Griekenland , Hongarije , Ierland , Italië , Kroatië , Litouwen , Luxemburg , Oostenrijk , Polen , Portugal , Roemenië , Slovenië , Slowakije , Spanje , Tsjechië , United Kingdom (Northern Ireland)

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#)

Handelsvergunninghouder:

Elanco Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

12/04/2011

Productielocaties partijvrijgifte:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Verantwoordelijke instantie:

European Commission

Toelatingsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Wijzigingsdatum status toelating:

12/04/2011

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

Documents

Combined File of all Documents

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 23/11/2022

[Downloaden](#)

ema-puar-veraflox-v-159-par-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000003758>