

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

Toegelaten

- Enrofloxacin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Varken

Rund

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:**Intramusculair gebruik:**

-

Varken

- Meat and offal. 13 day

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 5 day

- Milk. 3 day

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 12 day

- Milk. 4 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:

Valid

Toegelaten in:

Zweden

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)
Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)
Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)
Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)
Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)
Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)
Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)
Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)
Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)
Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

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

Handelsvergunninghouder:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Handelsvergunningsdatum:

17/06/2011

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Labiana Life Sciences S.A.
Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Verantwoordelijke instantie:

Swedish Medical Products Agency

Vergunningsnummer:

27810

Datum toelatingswijziging:

17/06/2011

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0223/002

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Finland Frankrijk Duitsland Hongarije Italië Luxemburg
Portugal Zweden

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands
Norwegian

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.