

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). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

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