

FATROFLOX 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Toegelaten

- Enrofloxacin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

FATROFLOX 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Varken

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Intraveneus gebruik

Intramusculair 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:

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: Vía SC 12 días/ Vía IV 5 días
- Milk. no withdrawal period Leche: Vía SC 4 días/Vía IV 3 días

-

Rund

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: Vía SC 12 días/ Vía IV 5 días
- Milk. no withdrawal period Leche: Vía SC 4 días/Vía IV 3 días

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: Vía SC 12 días/ Vía IV 5 días
- Milk. no withdrawal period Leche: Vía SC 4 días/Vía IV 3 días

-

Rund

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: Vía SC 12 días/ Vía IV 5 días
- Milk. no withdrawal period Leche: Vía SC 4 días/Vía IV 3 días

Intramusculair gebruik:

-

Varken

- Meat and offal. 13 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:

Spanje

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Spaans](#)

Alleen beschikbaar in [Spaans](#)

Alleen beschikbaar in [Spaans](#)

Alleen beschikbaar in [Spaans](#)

Alleen beschikbaar in [Spaans](#)

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:

Fatro Iberica S.L.

Handelsvergunningsdatum:

7/09/2005

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Laboratorios Syva S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Vergunningsnummer:

1648 ESP

Datum toelatingswijziging:

7/09/2005

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

Documenten

Etikettering

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

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.