

FLOXAVEX 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA PORCINO Y BOVINO

Toegelaten

- Enrofloxacin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

FLOXAVEX 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA PORCINO Y BOVINO

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Varken

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik

Subcutaan 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:

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: Vía S.C 12 días / Vía I.V 5 días

-

Rund

- Milk. no withdrawal period Leche: Vía S.C 4 días /Vía I.V 3 días

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: Vía S.C 12 días / Vía I.V 5 días

-

Rund

- Milk. no withdrawal period Leche: Vía S.C 4 días /Vía I.V 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:

S P Veterinaria S.A.

Handelsvergunningsdatum:

28/03/2011

Locaties fabrikanten vrijgifte:

S P Veterinaria S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Vergunningsnummer:

2277 ESP

Datum toelatingswijziging:

28/03/2011

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.

Etikettering

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

es-puar-floxavex-100-mg-ml-solucion-inyectable-para-porcino-y-bovino-es.pdf