

Fenoflox 50 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Pigs, Dogs and Cats

Niet
gemachtigd

- Enrofloxacin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Fenoflox 50 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Pigs, Dogs and Cats

Fenoflox 50 mg/ml injekčný roztok pre hovädzí dobytok, ošípané, psy a mačky

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Varken

Rund

Hond

Kat

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Varken

- Meat and offal. 13 day

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 5 day

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 12 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:

Surrendered

Toegelaten in:

Slowakije

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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:

20/06/2016

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Labiana Life Sciences S.A.

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Vergunningsnummer:

96/059/DC/14-S

Datum toelatingswijziging:

7/08/2020

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0223/001

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

Documenten

Combined File of all Documents

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