

UNOFLOX 100 mg/ml solution for injection.

Ikke
autorisert

- Enrofloxacin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

UNOFLOX 100 mg/ml solution for injection.

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuskulær bruk:**

-

storfe

- Slakt. no withdrawal period Meat and offal: s.c.: 14 days/i.v.: 7 days

- Melk. no withdrawal period

Milk: sc: 120 hours (5 days)/i.v 72 hours (3 days)

-

gris

- Slakt. 12 dag

Subkutan bruk:

-

storfe

- Slakt. no withdrawal period Meat and offal: s.c.: 14 days/i.v.: 7 days

- Melk. no withdrawal period

Milk: sc: 120 hours (5 days)/i.v 72 hours (3 days)

-

gris

- Slakt. 12 dag

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Slakt. no withdrawal period Meat and offal: s.c.: 14 days/i.v.: 7 days

- Melk. no withdrawal period

Milk: sc: 120 hours (5 days)/i.v 72 hours (3 days)

•

gris

- Slakt. 12 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01MA90

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracalt

Autorisert i:

MT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

S P Veterinaria S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

23/04/2021

Tilvirker for batchfrigivelse:

S P Veterinaria S.A.

Ansvarlig myndighet:

Veterinary And Phytosanitary Regulation Department

Godkjenningsnummer:

VMA100

Status for endring av markedsføringstillatelse:

23/04/2021

Referanse medlemsstat:

ES

Prosedyrenummer:

ES/V/0299/001

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet