

CENFLOX 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Autorisert

- Enrofloxacin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

CENFLOX 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

gris

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Intravenøs bruk

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**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)

-

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)

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)

-

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)

Intramuskulær bruk:

-

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:

Gyldig

Autorisert i:

HU

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:

Cenavisa S.L.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

15/02/2019

Tilvirker for batchfrigivelse:

Cenavisa S.L.

Ansvarlig myndighet:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

15/02/2019

Referanse medlemsstat:

ES

Prosedyrenummer:

ES/V/0296/001

Gjeldende medlemsstater:

BG HR CZ HU LV LT PT RO

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

eu-PUAR-cenflox-100-mg-ml-solution-for-injection-for-cattle-and-pigs-en.pdf