

# Fenoflox 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs

Autorisert

- Enrofloxacin

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

Fenoflox 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

gris  
storfe

---

**Administrasjonsvei:**

Intramuskulær bruk  
Intravenøs bruk  
Subkutan bruk

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
100.00 milligram / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:****Intramuskulær bruk:**

- 

**gris**

- Slakt. 13 dag

**Intravenøs bruk:**

- 

**storfe**

- Slakt. 5 dag

- Melk. 3 dag

**Subkutan bruk:**

- 

**storfe**

- Slakt. 12 dag

- Melk. 4 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:**

AT

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk  
Bare tilgjengelig i Tysk  
Bare tilgjengelig i Tysk  
Bare tilgjengelig i Tysk  
Bare tilgjengelig i Tysk  
Bare tilgjengelig i Tysk  
Bare tilgjengelig i Tysk  
Bare tilgjengelig i Tysk  
Bare tilgjengelig i Tysk  
Bare tilgjengelig i Tysk

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

6/05/2010

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Labiana Life Sciences S.A.

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Ansvarlig myndighet:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Godkjenningsnummer:**

8-00863

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

6/05/2010

---

**Referanse medlemsstat:**

Irland

---

**Prosedyrenummer:**

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE FI FR DE HU IT LU PT SE

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Summary of Product Characteristics

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

### Labelling

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

### Package Leaflet

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