

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

CHANENRO 100 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS ET PORCINS

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:

FR

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](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Markedsføringsgodkjenningsdato:

17/02/2010

Tilvirker for batchfrigivelse:

Labiana Life Sciences S.A.

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd

Ansvarlig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkjenningsnummer:

FR/V/2817502 5/2010

Status for endring av markedsføringstillatelse:

22/12/2021

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0223/002

Gjeldende medlemsstater:

AT BE FI FR DE HU IT LU PT SE

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

Dokumenter

Preparatomtale

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

ie-spc-vpa10987-072-002-en.pdf