

UNOFLOX 100 mg/ml solution for injection.

Niedopuszczony do
obrotu

- Enrofloxacin

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

UNOFLOX 100 mg/ml solution for injection.

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w angielski

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Podanie podskórne

Podanie dożylnie

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie domięśniowe:

-

Cattle

- Meat and offal. no withdrawal period

Meat and offal: s.c.: 14 days/i.v.: 7 days

- Milk. no withdrawal period

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

-

Pig

- Meat and offal. 12 day

Podanie podskórne:

-

Cattle

- Meat and offal. no withdrawal period

Meat and offal: s.c.: 14 days/i.v.: 7 days

- Milk. no withdrawal period

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

-

Pig

- Meat and offal. 12 day

Podanie dożylnie:

•

Cattle

- Meat and offal. no withdrawal period

Meat and offal: s.c.: 14 days/i.v.: 7 days

- Milk. no withdrawal period

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

•

Pig

- Meat and offal. 12 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01MA90

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Surrendered

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

S P Veterinaria S.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

23/04/2021

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

S P Veterinaria S.A.

Organ odpowiedzialny:

Veterinary And Phytosanitary Regulation Department

Numer pozwolenia:

VMA100

Data zmiany statusu pozwolenia:

23/04/2021

Referencyjne państwo członkowskie:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Numer procedury:

ES/V/0299/001

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet