

Veraflox 60 mg - Tablet

Autorizado

- Pradofloxacin

Product identification

Nome do medicamento:

Veraflox 60 mg - Tablet

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
60.00 milligram(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido

Withdrawal period by route of administration:

Via oral:

• **Dog**

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QJ01MA97

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Áustria , Bélgica , Bulgária , Croácia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estónia , Finlândia , França , Alemanha , Grécia , Hungria , Islândia , Irlanda , Itália , Letónia , Listenstaine , Lituânia , Luxemburgo , Malta , Países Baixos , Noruega , Polónia , Portugal , Roménia , Eslováquia , Eslovénia , Espanha , Suécia ,

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Alemanha , Bulgária , Chipre , Croácia , Eslováquia , Eslovénia , Espanha , Estónia , França , Grécia , Hungria , Irlanda , Itália , Polónia , Portugal , República Checa , Roménia , United Kingdom (Northern Ireland) , Áustria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Elanco Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

12/04/2011

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Autoridade responsável:

European Commission

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento.

Data de alteração do estado de autorização:

12/04/2011

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 23/11/2022

[Baixar](#)

ema-puar-veraflox-v-159-par-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000003885>