

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

Autorizado

- Enrofloxacin

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

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

---

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

---

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

### **Via de administração:**

Via intramuscular

Via intravenosa

Via subcutânea

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês  
100.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Solução injetável

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Via intramuscular:**

- 

##### **Pig**

- Meat and offal. 13 dia

#### **Via intravenosa:**

- 

##### **Cattle**

- Meat and offal. 5 dia

- Milk. 3 dia

#### **Via subcutânea:**

- 

##### **Cattle**

- Meat and offal. 12 dia

- Milk. 4 dia

---

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ01MA90

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Suécia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em sueco

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês  
Norwegian

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

17/06/2011

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Labiana Life Sciences S.A.

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Autoridade responsável:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Número da autorização:**

27810

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

17/06/2011

---

**Estado-Membro de referência:**

Irlanda

---

**Número de procedimento:**

IE/V/0223/002

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Finlândia França Alemanha Hungria Itália Luxemburgo  
Portugal Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.