

UNOFLOX 100 mg/ml solution for injection.

Neautorizat

- Enrofloxacin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

UNOFLOX 100 mg/ml solution for injection.

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Administrare intravenoasă

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare intramusculară:**

-

Bovine

- Carne și organe. no withdrawal period

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

- Lapte. no withdrawal period

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

-

Porc

- Carne și organe. 12 zi

Administrare subcutanată:

-

Bovine

- Carne și organe. no withdrawal period

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

- Lapte. no withdrawal period

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

-

Porc

- Carne și organe. 12 zi

Administrare intravenoasă:

-

Bovine

- Carne și organe. no withdrawal period

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

- Lapte. no withdrawal period

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

•

Porc

- Carne și organe. 12 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01MA90

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

S P Veterinaria S.A.

Data autorizației de comercializare:

23/04/2021

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

S P Veterinaria S.A.

Autoritatea responsabilă:

Veterinary And Phytosanitary Regulation Department

Numărul autorizației:

VMA100

Data modificării statusului autorizației:

23/04/2021

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#)
[Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

ES/V/0299/001

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet