

UNOFLOX 100 mg/ml solution for injection.

Ni
odobreno

- Enrofloxacin

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

UNOFLOX 100 mg/ml solution for injection.

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Subkutana uporaba

Intravenska uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:

intramuskularna uporaba:

•

govedo

- 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

Subkutana uporaba:

•

govedo

- 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

Intravenska uporaba:

•

govedo

- 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

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QJ01MA90

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Surrendered

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

S P Veterinaria S.A.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

23/04/2021

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

S P Veterinaria S.A.

Pristojni organ:

Veterinary And Phytosanitary Regulation Department

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

VMA100

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

23/04/2021

Referenčna država članica:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Številka postopka:

ES/V/0299/001

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet