

FATROFLOX

Pooblašeno

- Enrofloxacin

Product identification

Ime zdravila:

FATROFLOX

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Subkutana uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

Withdrawal period by route of administration:**intramuskularna uporaba:****• govedo**

- Meat and offal. no withdrawal period
Carne: S.C 12 días/ I.V 5 días

- Milk. no withdrawal period
Leche: S.C 4 días/ I.V 3 días

• Pig

- Meat and offal. 13 day

Subkutana uporaba:**• govedo**

- Meat and offal. no withdrawal period
Carne: S.C 12 días/ I.V 5 días

- Milk. no withdrawal period
Leche: S.C 4 días/ I.V 3 días

• Pig

- Meat and offal. 13 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QJ01MA90

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

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

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [Spanish](#)

Na voljo samo v [Spanish](#)

Na voljo samo v [Spanish](#)

Na voljo samo v [Spanish](#)

Na voljo samo v [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

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:

Fatro Iberica S.L.

Marketing authorisation date:

7/09/2005

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Laboratorios Syva S.A.U.

Pristojni organ:

(AEMPS)

Številka dovoljenja :

1648 ESP

Datum spremembe statusa dovoljenja:

7/09/2005

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

Documents

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055081>