

UNOFLOX 100 mg/ml solution for injection.

Ej
godkänd

- Enrofloxacin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

UNOFLOX 100 mg/ml solution for injection.

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Svin

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Intravenös användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:**Intramuskulär användning:**

-

Nöt

- 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)

-

Svin

- Meat and offal. 12 dygn

Subkutan användning:

-

Nöt

- 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)

-

Svin

- Meat and offal. 12 dygn

Intravenös användning:

-

Nöt

- 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)

-

Svin

- Meat and offal. 12 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01MA90

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Övergiven

Godkänd i:

Malta

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

S P Veterinaria S.A.

Godkännandedatum:

23/04/2021

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

S P Veterinaria S.A.

Ansvarig myndighet:

Veterinary And Phytosanitary Regulation Department

Godkännandenummer:

VMA100

Datum för ändring av godkännandestatus:

23/04/2021

Referensmedlemsstat:

Spanien

Procedurnummer:

ES/V/0299/001

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet