

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:

Avregistrerad

Godkänd i:

Portugal

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:

25/03/2019

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

S P Veterinaria S.A.

Ansvarig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkännandenummer:

1249/01/19DFVPT

Datum för ändring av godkännandestatus:

1/01/2023

Referensmedlemsstat:

Spanien

Procedurnummer:

ES/V/0299/001

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