

CENFLOX 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Godkänd

- Enrofloxacin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

CENFLOX 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Svin

Administreringsväg:

Subkutan användning

Intravenös användning

Intramuskulär 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:**Subkutan användning:**

-

Nöt

- Meat and offal. no withdrawal period

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

-

Nöt

- Milk. no withdrawal period

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

Intravenös användning:

-

Nöt

- Meat and offal. no withdrawal period

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

-

Nöt

- Milk. no withdrawal period

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

Intramuskulär användning:

-

Svin

- Meat and offal. 12 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01MA90

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Lettland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på lettiska

Finns tillgänglig endast på lettiska

Finns tillgänglig endast på lettiska

Finns tillgänglig endast på lettiska

Finns tillgänglig endast på lettiska

Finns tillgänglig endast på lettiska

Finns tillgänglig endast på lettiska

Finns tillgänglig endast på lettiska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Cenavisa S.L.

Godkännandedatum:

2/05/2019

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Cenavisa S.L.

Ansvarig myndighet:

Food And Veterinary Service

Godkännandenummer:

V/DCP/19/0018

Datum för ändring av godkännandestatus:

2/05/2019

Referensmedlemsstat:

Spanien

Procedurnummer:

ES/V/0296/001

Berörda medlemsstater:

Bulgarien Kroatien Tjeckien Ungern Lettland Litauen Portugal Rumänien

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

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

eu-PUAR-cenflox-100-mg-ml-solution-for-injection-for-cattle-and-pigs-en.pdf