

Fenoflox 50 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Pigs, Dogs and Cats

Ej
auktoriserad

- Enrofloxacin

Product identification

Läkemedlets namn:

Fenoflox 50 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Pigs, Dogs and Cats

Fenoflox 50 mg/ml

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Svin

Nöt

Hund

Katt

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Intravenös användning

Subkutan användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulär användning:

- **Svin**

- Meat and offal. 13 dygn

Intravenös användning:

- **Nöt**

- Meat and offal. 5 dygn

Subkutan användning:

- **Nöt**

- Meat and offal. 12 dygn

- **Hund**

- **Katt**

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01MA90

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Övergiven

Authorised in:

Tyskland

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
Finns tillgänglig endast på [English](#)
Finns tillgänglig endast på [English](#)
Finns tillgänglig endast på [English](#)
Finns tillgänglig endast på [English](#)
Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Innehavare av godkännande för försäljning:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Marketing authorisation date:

19/10/2010

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Labiana Life Sciences S.A.

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Ansvarig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkännandenummer:

401196.00.00

Datum för ändring av godkännandestatus:

30/03/2021

Referensmedlemsstat:

Irland

Förfarandenummer:

IE/V/0223/001

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000051563>