

FATROFLOX 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Godkänd

- Enrofloxacin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

FATROFLOX 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

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 Carne: Vía SC 12 días/ Vía IV 5 días

- Milk. no withdrawal period Leche: Vía SC 4 días/Vía IV 3 días

-

Nöt

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: Vía SC 12 días/ Vía IV 5 días

- Milk. no withdrawal period Leche: Vía SC 4 días/Vía IV 3 días

Intravenös användning:

-

Nöt

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: Vía SC 12 días/ Vía IV 5 días

- Milk. no withdrawal period Leche: Vía SC 4 días/Vía IV 3 días

-

Nöt

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: Vía SC 12 días/ Vía IV 5 días

- Milk. no withdrawal period Leche: Vía SC 4 días/Vía IV 3 días

Intramuskulär användning:

-

Svin

- Meat and offal. 13 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01MA90

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Spanien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på spanska

Finns tillgänglig endast på spanska

Finns tillgänglig endast på spanska

Finns tillgänglig endast på spanska

Finns tillgänglig endast på spanska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Fatro Iberica S.L.

Godkännandedatum:

7/09/2005

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Laboratorios Syva S.A.

Ansvarig myndighet:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Godkännandenummer:

1648 ESP

Datum för ändring av godkännandestatus:

7/09/2005

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

Dokumenter

Märkningstext

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

Produktresumé

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

Bipacksedel

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