

# АНКА-FLOXACIN 100 mg/ml

Разрешен

- Enrofloxacin

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

АНКА-FLOXACIN 100 mg/ml

---

**Активно вещество:**

Налично само в [English](#)

---

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

пиле

пуйка

---

**Начин на приложение:**

Перорално приложение

---

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Перорален разтвор

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

Перорално приложение:

- 

**пиле**

- Meat and offal. 7 day

Nu este autorizat pentru utilizarea la păsări care produc ouă pentru consum uman.  
Nu se administrează la păsările de înlocuire cu 14 zile înainte de începerea perioadei de ouat.

- 

**пуйка**

- Meat and offal. 13 day

Nu este autorizat pentru utilizarea la păsări care produc ouă pentru consum uman.  
Nu se administrează la păsările de înlocuire cu 14 zile înainte de începerea perioadei de ouat.

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТCvet) Код:**

QJ01MA90

---

**Режим на отпускане:**

Тази информация не е налична за този продукт.

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Romanian](#)

Налично само в [Romanian](#)

Налично само в [Romanian](#)

Налично само в [Romanian](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [English](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Maravet S.R.L.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

28/01/2008

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Laboratorios Karizoo S.A.

---

**Отговорен орган:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Номер на разрешението за търговия:**

160148

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

16/05/2016

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.