

Enrobactin 25 mg/ml concentrate for oral solution for pet rabbits, rodents, ornamental birds and reptiles

Разрешен

- Enrofloxacin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Enrobactin 25 mg/ml concentrate for oral solution for pet rabbits, rodents,
ornamental birds and reptiles

Exoflox Vet. 25 mg/ml oral opløsning

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

влечуги

декоративна птица

заек

гризачи

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Концентрат за перорален разтвор

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01MA90

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски
Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Le Vet. Beheer B.V.

Дата на разрешение за търговия:

11/09/2015

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

FLORIS VETERINAIRE PRODUCTEN B.V.

Отговорен орган:

Danish Medicines Agency

Номер на разрешението за търговия:

54609

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

11/09/2015

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

NL/V/0315/001

Засегната държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Гръцки Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски
Исландски Norwegian

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете 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.