

# Enrofloxan 10% roztwór 100 mg/ml Roztwór do podawania w wodzie do picia

Разрешен

- Enrofloxacin

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Enrofloxan 10% roztwór 100 mg/ml Roztwór do podawania w wodzie do picia

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

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

свиня  
гълъб  
кокошка

### Начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Фармацевтична форма:**

Разтвор за прилагане във вода за пиене

---

**Карентен срок по начин на приложение:****Прилагане във вода за пиене:**

- 

**свиня**

- Meat and offal. 10 day

- 

**гълъб**

- All relevant tissues. no withdrawal period

The product is not approved for use in birds producing eggs for human consumption. Do not use in young birds reared for laying within 14 days before the onset of the laying period. Do not use in pigeons intended for consumption.

- 

**кокошка**

- Meat and offal. 7 day

The product is not approved for use in birds producing eggs for human consumption. Do not use in young birds reared for laying within 14 days before the onset of the laying period. Do not use in pigeons intended for consumption.

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТСvet) 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

---

**Наличен в:**

Poland

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Полски

Налично само в Полски

Налично само в Полски

---

## 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:**

Biofaktor Sp. z o.o.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

4/12/2003

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Biofaktor Sp. z o.o.

---

**Отговорен орган:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Номер на разрешението за търговия:**

1401

---

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

4/12/2003

---

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

## Документи

Данни върху опаковката

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

Листовка

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

Кратка характеристика на продукта

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