

Enrofloxoral 25 mg tabletten voor honden en katten

Неразрешен

- Enrofloxacin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Enrofloxoral 25 mg tabletten voor honden en katten

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

котка

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 Таблетка

Фармацевтична форма:

Таблетка

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:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Холандски](#)

Налично само в [Холандски](#)

Налично само в [Холандски](#)

Налично само в [Холандски](#)

Налично само в [Холандски](#)

Налично само в [Холандски](#)

Налично само в [Холандски](#)

Налично само в [Холандски](#)

Налично само в [Холандски](#)

Налично само в [Холандски](#)

Налично само в [Холандски](#)

Налично само в [Холандски](#)

Налично само в [Холандски](#)

Налично само в [Холандски](#)

Налично само в [Холандски](#)

Налично само в [Холандски](#)

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:

Ast Farma B.V.

Дата на разрешение за търговия:

10/01/2012

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Lelypharma B.V.

Отговорен орган:

Medicines Evaluation Board

Номер на разрешението за търговия:

REG NL 109966

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

18/10/2024

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

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