

Powerflox 50 mg/ml solution for injection for cattle, pigs, dogs and cats

Разрешен

- Enrofloxacin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Powerflox 50 mg/ml solution for injection for cattle, pigs, dogs and cats

Powerflox 50 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Schweine, Hunde und Katzen

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

телета с неразвити предстомашия

куче

котка

свиня

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Подкожно приложение:

-

телета с неразвити предстомашия

- Meat and offal. 12 day

- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

Интрамускулно приложение:

-

свиня

- Meat and offal. 13 day

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

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:

Virbac

Дата на разрешение за търговия:

9/12/2008

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Virbac

Отговорен орган:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Номер на разрешението за търговия:

401124.00.00

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

12/02/2014

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски

Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

DE/V/0183/001

Засегната държава членка:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [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.

2401124-paren-20180130.rtf