

# Ursofloxacin 5%

Разрешен

- Enrofloxacin

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

Ursofloxacin 5%

**Активно вещество:**

Налично само в Английски

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

телета с неразвити предстомашия

куче

свиня

**Начин на приложение:**

Интравенозно 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:**

**Интравенозно приложение:**

•

**телета с неразвити предстомашия**

- Meat and offal. 5 day

- Milk. no withdrawal period

Nicht bei Tieren anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

**Подкожно приложение:**

•

**телета с неразвити предстомашия**

- Meat and offal. 12 day

- Milk. no withdrawal period

Nicht bei Tieren anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

**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](#)

---

**Наличен в:**

Germany

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Немски](#)

Налично само в [Немски](#)

---

## 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:**

Serumwerk Bernburg AG

---

**Дата на разрешение за търговия:**

26/01/2007

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Serumwerk Bernburg AG

---

**Отговорен орган:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Номер на разрешението за търговия:**

400894.00.00

---

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

14/03/2014

---

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

2400894-parde-20070125.pdf