

ХИПРАЛОНА ЕНРО - И

Неразрешен

- Enrofloxacin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

ХИПРАЛОНА ЕНРО - И

HIPRALONA ENRO - I

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

теле

свиня

Начин на 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:**Интрамускулно приложение:**

-

теле

- Meat and offal. 12 day

Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за човешка консумация
След подкожно инжектиране: Месо и вътрешни органи: 12 дни

- Meat and offal. 5 day

След подкожно инжектиране: Месо и вътрешни органи: 12 дни. Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за човешка консумация

-

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:

Surrendered

Разрешен в:

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

Описание на опаковката:

Тъмни флакони от 100 ml, с гумена запушалка и алуминиева обвивка около запушалката. Флаконът се съхранява в картонена кутия.

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 Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Laboratorios Hipra S.A.

Дата на разрешение за търговия:

20/11/2007

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Laboratorios Hipra S.A.

Отговорен орган:

Bulgarian Food Safety Authority

Номер на разрешението за търговия:

0022-1934-21.01.2013

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

30/03/2025

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

Документи

Кратка характеристика на продукта

Package Leaflet and Labelling