

ENROXYN ORAL 10%, ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΧΡΗΣΗ ΣΤΟ ΠΟΣΙΜΟ ΝΕΡΟ

Разрешен

- Enrofloxacin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

ENROXYN ORAL 10%, ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΧΡΗΣΗ ΣΤΟ ΠΟΣΙΜΟ ΝΕΡΟ

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

пиле

пуйка

Начин на приложение:

Перорално приложение

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:**Перорално приложение:**

-

пиле

- Meat and offal. 7 day

Δεν επιτρέπεται η χρήση του σε πτηνά που παράγουν αυγά για ανθρώπινη κατανάλωση. Να μη χορηγείται σε πτηνά που προορίζονται για ωοπαραγωγή για 14 ημέρες πριν από την έναρξη της ωοτοκίας

-

пуйка

- Meat and offal. 13 day

Δεν επιτρέπεται η χρήση του σε πτηνά που παράγουν αυγά για ανθρώπινη κατανάλωση. Να μη χορηγείται σε πτηνά που προορίζονται για ωοπαραγωγή για 14 ημέρες πριν από την έναρξη της ωοτοκίας

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 Гръцки

Налично само в Гръцки

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:

Tafarm Ltd.

Дата на разрешение за търговия:

25/06/2017

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

PF Vetos Farma Sp. z o.o.

Отговорен орган:

National Organization For Medicines

Номер на разрешението за търговия:

71600/04-07-2023/K-0216301

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

3/07/2023

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.

Листовка

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