

KARIFLOX 25 mg/ml oral solution for calves

Registrováno

- Enrofloxacin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

KARIFLOX 25 mg/ml oral solution for calves

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)
25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Perorální roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Perorální podání:

-

Skot

- Maso. 11 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01MA90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Irsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Laboratorios Karizoo S.A.

Datum registrace:

10/07/2009

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Laboratorios Karizoo S.A.

Příslušný orgán:

Health Products Regulatory Authority

Registrační číslo:

VPA10786/004/001

Datum změny stavu registrace:

10/07/2009

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo procedury:

IE/V/0217/002

Dotčený členský stát:

Francie Německo Nizozemsko Španělsko

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.