

ENROFLOXACINĂ FP 100 mg/ml, soluție injectabilă pentru bovine, oi, capre, porci

Autoriseret

- Enrofloxacin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

ENROFLOXACINĂ FP 100 mg/ml, soluție injectabilă pentru bovine, oi, capre, porci

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Får

Ged

Svin

Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse

Subkutan anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intravenøs anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 5 dag
- Milk. 3 dag

Subkutan anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 5 dag
- Milk. 3 dag

-

Får

- Meat and offal. 4 dag
- Milk. 3 dag

-

Ged

- Meat and offal. 6 dag
- Milk. 4 dag

Intramuskulær anvendelse:

-

Svin

- Meat and offal. 13 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01MA90

Udleveringsbestemmelse:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Romania

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

16/02/2006

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Ansvarlig myndighed:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

110157

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

11/12/2024

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.