

Unisol 100 mg/ml Oral Solution for use in drinking water for chickens and turkeys

Autoriseret

- Enrofloxacin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Unisol 100 mg/ml Oral Solution for use in drinking water for chickens and turkeys

Unisol 100mg/ml Lösung zum Eingeben über das Trinkwasser für Hühner und Puten

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

Dyreart:

Kalkun

Høns

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Opløsning til anvendelse i drikkevand

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Oral anvendelse:**

-

Kalkun

- Meat and offal. 13 dag

-

Høns

- Meat and offal. 7 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01MA90

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [tjekkisk](#) [estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [italiensk](#) [lettisk](#) [litauisk](#) [portugisisk](#) [rumænsk](#) [Slovensk](#) [finsk](#) [Svensk](#) [islandsk](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [spansk](#) [tjekkisk](#) [tysk](#) [estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [italiensk](#) [hollandsk](#) [portugisisk](#) [Slovakisk](#) [Svensk](#) [islandsk](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [engelsk](#) [fransk](#) [kroatisk](#) [italiensk](#) [lettisk](#) [finsk](#) [Svensk](#) [islandsk](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [engelsk](#) [italiensk](#) [lettisk](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Vetpharma Animal Health S.L.

Dato for markedsføringstilladelse:

17/06/2009

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Laboratorios Karizoo S.A.

Ansvarlig myndighed:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

401093.02.00

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

13/10/2014

Referencemedlemsstat:

Kun tilgængelig på [spansk](#) [tjekkisk](#) [tysk](#) [estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [italiensk](#) [hollandsk](#) [portugisisk](#) [Slovakisk](#) [Svensk](#) [islandsk](#) [Norwegian](#)

Procedurenummer:

PL/V/0112/001

Berørte medlemsstater:

Kun tilgængelig på [spansk](#) [tjekkisk](#) [tysk](#) [estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [italiensk](#) [hollandsk](#) [portugisisk](#) [Slovakisk](#) [Svensk](#) [islandsk](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [spansk](#) [tjekkisk](#) [tysk](#) [estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [italiensk](#) [lettisk](#) [hollandsk](#) [portugisisk](#) [Slovakisk](#) [Svensk](#) [islandsk](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [spansk](#) [tjekkisk](#) [tysk](#) [estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [italiensk](#) [hollandsk](#) [portugisisk](#) [Slovakisk](#) [Svensk](#) [islandsk](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [spansk](#) [tjekkisk](#) [tysk](#) [estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [italiensk](#) [hollandsk](#) [portugisisk](#) [Slovakisk](#) [Svensk](#) [islandsk](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [spansk](#) [tjekkisk](#) [tysk](#) [estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [italiensk](#) [hollandsk](#) [portugisisk](#) [Slovakisk](#) [Svensk](#) [islandsk](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [spansk](#) [tjekkisk](#) [tysk](#) [estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [italiensk](#) [hollandsk](#) [portugisisk](#) [Slovakisk](#) [Svensk](#) [islandsk](#) [Norwegian](#)

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

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

Indlægsseddel

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