

Enroxil 100 mg/ml peroralna raztopina za piščance in purane

Autoriseret

- Enrofloxacin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Enroxil 100 mg/ml peroralna raztopina za piščance in purane

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Høns

Kalkun

Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Oral opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Anvendelse i drikkevand:**

-

Høns

- Meat and offal. 7 dag meso in organi: 7 dni.

- Eggs. no withdrawal period

Ni dovoljena uporaba pri pticah, katerih jajca so namenjena prehrani ljudi. Ne uporabite pri kokoših nesnicah v matičnih jatah 14 dni pred začetkom obdobja nesnosti.

-

Kalkun

- Meat and offal. 13 dag meso in organi: 13 dni.

- Eggs. no withdrawal period

Ni dovoljena uporaba pri pticah, katerih jajca so namenjena prehrani ljudi. Ne uporabite pri kokoših nesnicah v matičnih jatah 14 dni pred začetkom obdobja nesnosti.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01MA90

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Slovenian](#)

Kun tilgængelig på [Slovenian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Dato for markedsføringstilladelse:

30/05/2003

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Ansvarlig myndighed:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Markedsføringstilladelsesnummer:

NP/V/0112/010

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

30/05/2003

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.

Etikettering

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