

ENROFLOXACINA FP 5, comprimate

Zugelassen

- Enrofloxacin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

ENROFLOXACINA FP 5, comprimate

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Schwein

Hund

Katze

Huhn, zur Fleischproduktion

Truthuhn

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

5.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Tablette

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**zum Einnehmen:**

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

Nu se administrează la păsări ale căror ouă sunt destinate consumului uman.

-

Truthuhn

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

Nu se administrează la păsări ale căror ouă sunt destinate consumului uman.

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01MA90

Abgaberegung:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Rumaenien

Verfügbar in:

Rumaenien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zulassungsinhaber:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Zulassungsdatum:

10/10/2000

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Zuständige Behörde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Zulassungsnummer:

150074

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/08/2025

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.