

ENROFLOXAN 10 %, geriamasis tirpalas

Zugelassen

- Enrofloxacin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

ENROFLOXAN 10 %, geriamasis tirpalas

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Huhn
Truthuhn
Taube
Schwein
Hund
Katze
Saugkalb

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser
zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart: zum Eingeben über das Trinkwasser:

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 7 Tag
- Egg. no withdrawal period

Not authorized for use in birds, whose eggs are meant for human consumption. Not authorized for use in replacement birds, 14 days before the start of egg laying.

-

Truthuhn

- Fleisch und Innereien. 13 Tag
- Egg. no withdrawal period

Not authorized for use in birds, whose eggs are meant for human consumption. Not authorized for use in replacement birds, 14 days before the start of egg laying.

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 8 Tag
-

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

QJ01MA90

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Litauen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in litauisch

Verfügbar nur in litauisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Grabikowski-Grabikowska Przedsiębiorstwo Produkcyjno-Handlowo-Uslugowe Inex Sp. j.

Zulassungsdatum:

15/07/2007

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Biofaktor Sp. z o.o.

Zuständige Behörde:

State Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

LT/2/07/1760/001-002

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

13/07/2012

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.