

FLOXACIN 100 mg/ml concentrate for oral solution for chickens and turkeys

Zugelassen

- Enrofloxacin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

FLOXACIN 100 mg/ml concentrate for oral solution for chickens and turkeys

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Huhn
Truthuhn

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Konzentrat zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

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

•

Huhn

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

Not for use in birds producing or intended to produce eggs for human consumption.
Do not administer to layer replacement birds within 14 days of coming into lay.

•

Truthuhn

- Fleisch und Innereien. 13 Tag

Not for use in birds producing or intended to produce eggs for human consumption.
Do not administer to layer replacement birds within 14 days of coming into lay.

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

QJ01MA90

Abgaberegulung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Ungarn

Verfügbar in:

Ungarn

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Global Vet Health S.L.

Zulassungsdatum:

8/04/2011

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

S P Veterinaria S.A.

Zuständige Behörde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Zulassungsnummer:

2900/X/11 MgSzH ÁTI

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

8/04/2011

Referenzmitgliedstaat:

Portugal

Verfahrensnummer:

PT/V/0103/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Bulgarien Zypern Tschechische Republik Ungarn Polen Rumaenien

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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