

ENROCIN 100 mg/ml

Zugelassen

- Enrofloxacin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

ENROCIN 100 mg/ml

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Huhn

Truthuhn

Art der Anwendung:

Anwendung am Auge

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

Anwendung am Auge:

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

Nu este autorizat pentru utilizarea la păsări care produc ouă pentru consum uman.

Nu se administrează la păsările de înlocuire cu 14 zile înainte de începerea perioadei de ouat.

-

Truthuhn

- Fleisch und Innereien. 13 Tag

Nu este autorizat pentru utilizarea la păsări care produc ouă pentru consum uman.

Nu se administrează la păsările de înlocuire cu 14 zile înainte de începerea perioadei de ouat.

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

QJ01MA90

Abgaberegung:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Rumaenien

Packungsbeschreibung:

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:

Lavet Kft.

Zulassungsdatum:

18/01/2007

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Lavet Kft.

Zuständige Behörde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Zulassungsnummer:

130141

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

24/10/2023

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.