

Enrofloxacină FP 100 mg/ml,
soluție pentru utilizare în apa de
băut/lapte pentru bovine, oi,
capre, porci, câini, pisici, găini și
curcani

Εγκεκριμένο

- Enrofloxacin

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

Enrofloxacină FP 100 mg/ml, soluție pentru utilizare în apa de băut/lapte pentru bovine, oi, capre, porci, câini, pisici, găini și curcani

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Μόσχος

Πρόβατο (Αμνός)

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά Ισπανικά Τσεχικά Δανέζικα Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Ουγγρικά Ολλανδικά Ρουμανικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Χοιρίδιο

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά Ισπανικά Τσεχικά Δανέζικα Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Ουγγρικά Ολλανδικά Ρουμανικά

Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian
Ινδοόρνιθα
Σκύλος
Γάτα

Οδός χορήγησης:
Παρειακή χορήγηση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:
Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:
Πόσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:
Παρειακή χορήγηση:

•

Μόσχος

- Meat and offal. 12 Ημέρα

•

Πρόβατο (Αμνός)

- Meat and offal. 4 Ημέρα

•

Goat (kid)

- Meat and offal. 4 Ημέρα

•

Χοιρίδιο

- Meat and offal. 7 Ημέρα

•

Chicken (pullet)

- Meat and offal. 7 Ημέρα

•

Ινδοόρνιθα

- Meat and offal. 13 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ01MA90

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λιθουανικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

Romania

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

27/02/2006

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Αρμόδια αρχή:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Αριθμός έγκρισης:

110340

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

11/12/2024

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.