

Scanoflox 10% Oral 100 mg/ml Roztwór doustny

Μη
εγκεκριμένο

- Enrofloxacin

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Scanoflox 10% Oral 100 mg/ml Roztwór doustny

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Ινδοόρνιθα

Ωδικά πτηνά

Ορνιθα

Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

100.00 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Πόσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό:

-

Ινδοόρνιθα

- Meat and offal. 13 Ημέρα

-

Ωδικά πτηνά

- All relevant tissues. no withdrawal period

Do not use in pigeons whose tissues are intended for human consumption.

-

Ορνιθα

- Meat and offal. 7 Ημέρα

The product is not approved for use in birds producing eggs for human consumption. It should not be used in young birds reared for laying within 14 days before the onset of the laying period.

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ01MA90

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Παραδόθηκε

Εγκεκριμένο σε:

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

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Πολωνικά

Διατίθεται μόνο σε Πολωνικά

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 Ιταλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Scanvet Poland Sp. z o.o.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

16/10/2007

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Lavet Kft.

Αρμόδια αρχή:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Αριθμός έγκρισης:

1781

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

16/10/2007

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

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

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

Φύλλο οδηγιών χρήσης

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