

# ENROFLOXACINA FP 400 mg/g, premix pentru furaj medicamentat pentru porci, găini (broileri)

Εγκεκριμένο

- Enrofloxacin

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

ENROFLOXACINA FP 400 mg/g, premix pentru furaj medicamentat pentru porci, găini (broileri)

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Χοίρος

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

### Οδός χορήγησης:

Χορήγηση εντός τροφής

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
400.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Πρόμιγμα για φαρμακούχο τροφή

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

**Χορήγηση εντός τροφής:**

•

**Χοίρος**

- Meat and offal. 4 Ημέρα

•

**Ορνίθιο κρεοπαραγωγής**

- Meat and offal. 4 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  
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:**

11/05/2016

---

### **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:**

160127

---

### **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](http://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.