

QUINOEX 10, 100MG/ML SOLUȚIE ORALĂ PENTRU GĂINI ȘI CURCI

Μη
εγκεκριμένο

- Enrofloxacin

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

QUINOEX 10, 100MG/ML SOLUȚIE ORALĂ PENTRU GĂINI ȘI CURCI

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

Κοτόπουλο αναπαραγωγής

Ινδοόρνιθα αναπαραγωγής

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Δανέζικα Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά
Ρουμανικά Φινλανδικά Σουηδικά Norwegian

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:

•

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

- Meat and offal. 7 Ημέρα

•

Κοτόπουλο αναπαραγωγής

- Meat and offal. 7 Ημέρα

•

Ινδοόρνιθα αναπαραγωγής

- Meat and offal. 13 Ημέρα

•

Turkey (hen for reproduction)

- Meat and offal. 13 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ01MA09

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

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
Λιθουανικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά
Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

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:

Ceva Sante Animale

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

24/10/2006

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

CEVA Santé Animale

Laboratorios Serra Pamies S.A.

Αρμόδια αρχή:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Αριθμός έγκρισης:

110104

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

30/10/2023

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.