

HIPRALONA ENRO-S

Autorizado

- Enrofloxacin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

HIPRALONA ENRO-S

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Conejos

Pollos

Pavos de engorde

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para administración en agua de bebida

Tiempo de espera por vía de administración:**Administración en agua de bebida:**

-

Conejos

- Meat and offal. 2 Día

-

Pollos

- Meat and offal. 7 Día

- Eggs. no withdrawal period

Su uso no está autorizado en aves ponedoras cuyos huevos se utilizan para el consumo humano.No usar en aves ponedoras de reposición en los 14 días previos al inicio de la puesta

-

Pavos de engorde

- Meat and offal. 13 Día

- Eggs. no withdrawal period

Su uso no está autorizado en aves ponedoras cuyos huevos se utilizan para el consumo humano.No usar en aves ponedoras de reposición en los 14 días previos al inicio de la puesta

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01MA90

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Descripción del formato:

Frasco de 5000 ml

Frasco de 1000 ml

Frasco de 500 ml

Frasco de 100 ml

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Hipra S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

28/05/1992

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Hipra S.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

430 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

28/05/1992

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado