

ENROFLOXACINA FP, premix pentru furaj medicamentat

Autorizado

- Enrofloxacin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

ENROFLOXACINA FP, premix pentru furaj medicamentat

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Pollos de engorde

Pavos

Vía de administración:

Administración en el alimento

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

5.00 Gramo(s) / 100.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Premezcla medicamentosa

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en el alimento:

•

Porcino

- Meat and offal. 28 Día

•

Pollos de engorde

- Meat and offal. 28 Día

•

Pavos

- Meat and offal. 28 Día

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:

Rumania; Rumanía

Disponible en:

Rumania; Rumanía

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponibile únicamente en [Romanian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponibile únicamente en [English](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

21/03/2002

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

140111

Fecha de modificación del estado de la autorización:

28/05/2014

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.