

ENROFLOXAN, 100mg/ml, Perorální roztok

Autorizado

- Enrofloxacin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

ENROFLOXAN, 100mg/ml, Perorální roztok

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos de engorde

Terneros prerrumiantes

Porcino

Vía de administración:

Administración en agua de bebida o en leche

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida o en leche:

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 7 Día

- Egg. no withdrawal period

Nepoužívat u kuřic během 14 dní před počátkem snášky.,

-

Terneros prerrumiantes

- Meat and offal. 12 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 12 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:

República Checa

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

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](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Ing. Vojtech Lorenc Csc.

Fecha de autorización de comercialización:

6/08/2012

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Biofaktor Sp. z o.o.

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Número de autorización:

96/088/12-C

Fecha de modificación del estado de la autorización:

6/08/2012

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.

Prospecto

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

Etiquetado

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