

Enrocare 25 mg/ml Solution for Injection for Dogs, Cats, Rabbits, Rodents, Reptiles and Ornamental birds

Myönnetty

- Enrofloxacin

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Enrocare 25 mg/ml Solution for Injection for Dogs, Cats, Rabbits, Rodents, Reptiles and Ornamental birds

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Matelija

Lemmikkilintu

Koira

Kissa

Kani

Chinchilla

Gerbiili

Marsu

Hamsteri

Hiiri

Rotta

Antoreitti:

Lihakseen

Ihon alle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:

Ihon alle:

-

Kani

- Meat and offal. 6 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ01MA90

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavilla:

France

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
Saatavissa vain kielillä [English](#)
Saatavissa vain kielillä [English](#)
Saatavissa vain kielillä [English](#)
Saatavissa vain kielillä [English](#)
Saatavissa vain kielillä [English](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Emdoka

Myyntiluvan myöntämispäivä:

11/02/2010

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Produlab Pharma B.V.

Vastaava viranomainen:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Myyntilupanumero:

FR/V/1785370 1/2010

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

28/07/2015

Viitejäsenvaltio:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Prosessinumero:

IE/V/0455/001

Asianomaiset jäsenvaltiot:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenvedo

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Package Leaflet and Labelling

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.