

ENROFLOX INJ 10% - BG

Myönnetty

- Enrofloxacin

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

ENROFLOX INJ 10% - BG

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Sika

Antoreitti:

Laskimoon

Ihon alle

Lihakseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:**Laskimoon:**

-

Nauta

- Meat and offal. 5 day
- Milk. 3 day

Ihon alle:

-

Nauta

- Meat and offal. 12 day
- Milk. 4 day

Lihakseen:

-

Sika

- Meat and offal. 13 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](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

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

Myyntiluvan haltija:

Crida Pharm S.R.L.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

10/12/2014

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Crida Pharm S.R.L.

Vastaava viranomainen:

Bulgarian Food Safety Authority

Myyntilupanumero:

0022-2443

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

2/12/2019

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhtenveto

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