

Enrofloxan 10% roztwór 100 mg/ml Roztwór do podawania w wodzie do picia

Autorisé

- Enrofloxacin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Enrofloxan 10% roztwór 100 mg/ml Roztwór do podawania w wodzie do picia

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Pigeon

Poulet (poule)

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution pour administration dans l'eau de boisson

Temps d'attente par voie d'administration:**Administration dans l'eau de boisson:**

-

Porc

- Viande et abats. 10 day

-

Pigeon

- Tous les tissus éligibles. no withdrawal period

The product is not approved for use in birds producing eggs for human consumption. Do not use in young birds reared for laying within 14 days before the onset of the laying period. Do not use in pigeons intended for consumption.

-

Poulet (poule)

- Viande et abats. 7 day

The product is not approved for use in birds producing eggs for human consumption. Do not use in young birds reared for laying within 14 days before the onset of the laying period. Do not use in pigeons intended for consumption.

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01MA90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Pologne

Disponible en:

Pologne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Biofaktor Sp. z o.o.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

4/12/2003

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Biofaktor Sp. z o.o.

Autorité responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numéro de l'autorisation:

1401

Date de modification du statut de l'autorisation:

4/12/2003

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.