

Enflocyna 50 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Autorisé

- Enrofloxacin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Enflocyna 50 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chèvre
Chien
Chat
Mouton
Porc
Bovins

Voie d'administration:

Voie intramusculaire
Voie sous-cutanée
Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Chèvre

- Viande et abats. 6 day
- Lait. 4 day

-

Mouton

- Viande et abats. 4 day
- Lait. 3 day

-

Porc

- Viande et abats. 13 day

-

Bovins

- Viande et abats. 5 day
- Viande et abats. 12 day

Voie sous-cutanée:

-

Chèvre

- Lait. 4 day
- Viande et abats. 6 day

-

Mouton

- Viande et abats. 4 day
- Lait. 3 day

-

Porc

- Viande et abats. 13 day

-

Bovins

- Viande et abats. 5 day
- Viande et abats. 12 day

Voie intraveineuse:

-

Chèvre

- Lait. 4 day
- Viande et abats. 6 day

-

Mouton

- Lait. 3 day
- Viande et abats. 4 day

-

Porc

- Viande et abats. 13 day

-

Bovins

- Viande et abats. 12 day
- Viande et abats. 5 day

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

QJ01MA90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Pologne

Description des conditionnements:

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:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

29/05/2020

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

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Autorité responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numéro de l'autorisation:

2985

Date de modification du statut de l'autorisation:

29/05/2020

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 (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

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

Résumé des caractéristiques du produit

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