

ENROFLOX INJ 10% - BG

Autorisé

- Enrofloxacin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

ENROFLOX INJ 10% - BG

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intraveineuse:**

-

Bovins

- Viande et abats. 5 day

- Lait. 3 day

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Viande et abats. 12 day

- Lait. 4 day

Voie intramusculaire:

-

Porc

- Viande et abats. 13 day

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

QJ01MA90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Bulgarie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Bulgarian

Disponible uniquement en Bulgarian

Disponible uniquement en Bulgarian

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Crida Pharm S.R.L.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

10/12/2014

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

Crida Pharm S.R.L.

Autorité responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Numéro de l'autorisation:

0022-2443

Date de modification du statut de l'autorisation:

2/12/2019

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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