

ENROFLOX 400

Autorisé

- Enrofloxacin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

ENROFLOX 400

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet (poulet de chair)

Porc

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Prémélange médicamenteux

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Poulet (poulet de chair)

- Viande et abats. 7 day

Nu se utilizează la găinile ale căror ouă sunt destinate consumului uman.

-

Porc

- Viande et abats. 7 day

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

QJ01MA90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Roumanie

Disponible en:

Roumanie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Crida Pharm S.R.L.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

27/07/2014

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

Crida Pharm S.R.L.

Autorité responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numéro de l'autorisation:

190305

Date de modification du statut de l'autorisation:

11/12/2019

Pour connaître les événements 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 (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.