

Enroxil 100 mg/ml peroralna raztopina za piščance in purane

Autorisé

- Enrofloxacin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Enroxil 100 mg/ml peroralna raztopina za piščance in purane

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Poulet

Dinde

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 buvable

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

-

Poulet

- Viande et abats. 7 day meso in organi: 7 dni.

- Œufs. no withdrawal period

Ni dovoljena uporaba pri pticah, katerih jajca so namenjena prehrani ljudi. Ne uporabite pri kokoših nesnicah v matičnih jatah 14 dni pred začetkom obdobja nesnosti.

-

Dinde

- Viande et abats. 13 day meso in organi: 13 dni.

- Œufs. no withdrawal period

Ni dovoljena uporaba pri pticah, katerih jajca so namenjena prehrani ljudi. Ne uporabite pri kokoših nesnicah v matičnih jatah 14 dni pred začetkom obdobja nesnosti.

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

QJ01MA90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Slovénie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Slovenian

Disponible uniquement en Slovenian

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:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

30/05/2003

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

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autorité responsable:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Numéro de l'autorisation:

NP/V/0112/010

Date de modification du statut de l'autorisation:

30/05/2003

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 (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.

Etiquetage

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