

KENFLOX 20 % ORAL

Údaraithe

- Enrofloxacin

Product identification

Ainm an chógais:

KENFLOX 20 % ORAL

Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bealach riarta:

Le húsáid in uisce óil

Product details

Substaint ghníomhach / Láidreacht:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Foirm chógaisíochta:

Tuaslagán le húsáid in uisce óil

Withdrawal period by route of administration:**Le húsáid in uisce óil:****• Chicken (chick)**

- Meat and offal. 7 day

Не се разрешава употребата при птици, които произвеждат или са предназначени да произвеждат яйца за консумация от хора. Да не се прилага при бъдещи птици носачки за подмяна в рамките на 14 дни от началото на яйценосенето

• Turkey

- Meat and offal. 13 day

Не се разрешава употребата при птици, които произвеждат или са предназначени да произвеждат яйца за консумация от хора

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QJ01MA90

Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stádas údaraithe:

Valid

Authorised in:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Bulgaria

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Sealbhóir an údaraithe margaíochta:

Kepro B.V.

Marketing authorisation date:

13/02/2014

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

Kepro B.V.

An t-údarás atá freagrach:

Bulgarian Food Safety Authority

Uimhir údaraithe:

0022-2179

Athrú stádais maidir leis an dáta údaraithe:

13/02/2014

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Achoimre ar shaintréithe an táirge

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.

Package Leaflet and Labelling

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000065380>