

ANKA-FLOXACIN 100 mg/ml

Ovlašten

- Enrofloxacin

Product identification

Naziv VMP-a:

ANKA-FLOXACIN 100 mg/ml

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Kroz usta

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)
100.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

Oralna otopina

Withdrawal period by route of administration:**Kroz usta:**

-

Chicken

- Meat and offal. 7 day

Nu este autorizat pentru utilizarea la păsări care produc ouă pentru consum uman.

Nu se administrează la păsările de înlocuire cu 14 zile înainte de începerea perioadei de ouat.

-

Turkey

- Meat and offal. 13 day

Nu este autorizat pentru utilizarea la păsări care produc ouă pentru consum uman.

Nu se administrează la păsările de înlocuire cu 14 zile înainte de începerea perioadei de ouat.

Kod anatomsko-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QJ01MA90

Pravni status opskrbe:

Te informacije nisu dostupne za ovaj lijek.

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [Romanian](#)

Dostupno samo u [Romanian](#)

Dostupno samo u [Romanian](#)

Dostupno samo u [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Maravet S.R.L.

Marketing authorisation date:

28/01/2008

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Laboratorios Karizoo S.A.

Odgovorno tijelo:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Broj autorizacije:

160148

Datum promjene statusa odobrenja:

16/05/2016

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014039>