

Enrocin 10% Oral 100 mg/ml

Roztwór do podania w wodzie do picia

Odobreno

- Enrofloxacin

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Enrocin 10% Oral 100 mg/ml Roztwór do podania w wodzie do picia

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

U vodi za piće

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
100.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

Otopina za uporabu u vodi za piće

Karencija prema putu aplikacije:

U vodi za piće:

-

Pigeon

- All relevant tissues. no withdrawal period

The product is not approved for use in birds producing eggs for human consumption. Do not use in young birds reared for laying within 14 days before the onset of the laying period. Do not use in pigeons intended for consumption.

-

Chicken (hen)

- Meat and offal. 7 day

The product is not approved for use in birds producing eggs for human consumption. Do not use in young birds reared for laying within 14 days before the onset of the laying period. Do not use in pigeons intended for consumption.

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ01MA90

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan u:

Poland

Opis paketa:

Dostupan samo u [poljski](#)

Dostupan samo u [poljski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Przedsiębiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

27/03/2001

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Przedsiębiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

Nadležno tijelo:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Broj odobrenja:

1148

Datum promjene statusa odobrenja:

27/03/2001

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

Dokumenti

Uputa o lijeku

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

Označivanje

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

Sažetak opisa svojstava lijeka

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