

Scanoflox 10% Oral 100 mg/ml Roztwór doustny

Nije
odobreno

- Enrofloxacin

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Scanoflox 10% Oral 100 mg/ml Roztwór doustny

Djelatna tvar:

Dostupan samo u engleski

Ciljne vrste:

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski finski švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski rumunjski finski švedski 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 gram / 1000.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

Oralna otopina

Karencija prema putu aplikacije:

U vodi za piće:

-

Turkey

- Meat and offal. 13 day

-

Homing pigeon

- All relevant tissues. no withdrawal period

Do not use in pigeons whose tissues are intended for human consumption.

-

Chicken (hen)

- Meat and offal. 7 day

The product is not approved for use in birds producing eggs for human consumption. It should not be used in young birds reared for laying within 14 days before the onset of the laying period.

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:

Surrendered

Odobreno u:

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

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](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Scanvet Poland Sp. z o.o.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

16/10/2007

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Lavet Kft.

Nadležno tijelo:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Broj odobrenja:

1781

Datum promjene statusa odobrenja:

16/10/2007

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

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

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

Uputa o lijeku

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