

HIPRALONA ENRO-S

Engedélyezett

- Enrofloxacin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

HIPRALONA ENRO-S

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

nyúl

csirke

húshasznosítású pulyka

Alkalmazás módja:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

In drinking water use:

-

nyúl

- Meat and offal. 2 day

-

csirke

- Meat and offal. 7 day

- Eggs. no withdrawal period

Su uso no está autorizado en aves ponedoras cuyos huevos se utilizan para el consumo humano.No usar en aves ponedoras de reposición en los 14 días previos al inicio de la puesta

-

húshasznosítású pulyka

- Meat and offal. 13 day

- Eggs. no withdrawal period

Su uso no está autorizado en aves ponedoras cuyos huevos se utilizan para el consumo humano.No usar en aves ponedoras de reposición en los 14 días previos al inicio de la puesta

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01MA90

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Spanish](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Laboratorios Hipra S.A.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

28/05/1992

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Laboratorios Hipra S.A.

Felelős hatóság:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Engedély száma:

430 ESP

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

28/05/1992

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.