

Enrobioflox 10 % 100 mg/1ml Roztwór do podania w wodzie do picia

Engedélyezett

- Enrofloxacin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Enrobioflox 10 % 100 mg/1ml Roztwór do podania w wodzie do picia

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

háziyúk

galamb

macska

szarvasmarha

kutya

sertés

Alkalmazás módja:

Oralis alkalmazás

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:

Oralis alkalmazás:

-

házityúk

- Meat and offal. 7 day

-

galamb

- All relevant tissues. no withdrawal period

Product 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 start of the laying period. Do not use in pigeons whose tissues are intended for human consumption.

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 10 day

-

sertés

- Meat and offal. 10 day

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](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Poland

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Polish](#)

Csak itt érhető el [Polish](#)

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](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

16/01/1995

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Felelős hatóság:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Engedély száma:

0095

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

16/01/1995

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.