

Scanoflox 10% Oral 100 mg/ml Roztwór doustny

Nem engedélyezett

- Enrofloxacin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Scanoflox 10% Oral 100 mg/ml Roztwór doustny

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

házipulyka

postagalamb

házityúk

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 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Belsőleges oldat

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**In drinking water use:**

-

házipulyka

- Meat and offal. 13 day

-

postagalamb

- All relevant tissues. no withdrawal period

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

-

házityúk

- 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.

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:

Surrendered

Engedélyezett -ben:

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

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](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Scanvet Poland Sp. z o.o.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

16/10/2007

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Lavet Kft.

Felelős hatóság:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Engedély száma:

1781

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

16/10/2007

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.