

Enrofloxacin 50 mg/ml WDT Injektionslösung für Rinder (Kälber), Schweine und Hunde

Engedélyezett

- Enrofloxacin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Enrofloxacin 50 mg/ml WDT Injektionslösung für Rinder (Kälber), Schweine und Hunde

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

kifejlett bendőflórával még nem rendelkező borjú
kutya
sertés

Alkalmazás módja:

Subcutan alkalmazás
Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**Subcutan alkalmazás:**

-

kifejlett bendőflórával még nem rendelkező borjú

- Milk. no withdrawal period

Nicht bei Tieren anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

- Meat and offal. 12 day

-

kutya**Intramuscularis alkalmazás:**

-

sertés

- Meat and offal. 13 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:

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

Elérhető:

Germany

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [German](#)
Csak itt érhető el [German](#)
Csak itt érhető el [German](#)
Csak itt érhető el [German](#)
Csak itt érhető el [German](#)

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:

Calluna Pharma

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

11/04/2008

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Produlab Pharma B.V.

Felelős hatóság:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Engedély száma:

401033.01.00

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

4/03/2015

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.

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000072850>