

HIPRALONA ENRO - I

Nem engedélyezett

- Enrofloxacin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

ХИПРАЛОНА ЕНРО - И

HIPRALONA ENRO - I

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

borjú

sertés

Alkalmazás módja:

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:

Intramuscularis alkalmazás:

-

borjú

- Meat and offal. 12 day

Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за човешка консумация
След подкожно инжектиране: Месо и вътрешни органи: 12 дни

- Meat and offal. 5 day

След подкожно инжектиране: Месо и вътрешни органи: 12 дни. Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за човешка консумация

-

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:

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 [Bulgarian](#)

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:

20/11/2007

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Laboratorios Hipra S.A.

Felelős hatóság:

Bulgarian Food Safety Authority

Engedély száma:

0022-1934-21.01.2013

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

30/03/2025

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 találhatja meg.

Package Leaflet and Labelling

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