

GANADEXIL ENROFLOXACINA

50 mg/ml, injekcinis tirpalas

Engedélyezett

- Enrofloxacin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

GANADEXIL ENROFLOXACINA 50 mg/ml, injekcinis tirpalas

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

borjú
sertés

Alkalmazás módja:

Intravénás 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:

Intravénás alkalmazás:

-

borjú

- Meat and offal. 12 day

- Meat and offal. 5 day

-

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 -ben:

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

Elérhető:

Lithuania

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Lithuanian](#)

Csak itt érhető el [Lithuanian](#)

Csak itt érhető el [Lithuanian](#)

Csak itt érhető el [Lithuanian](#)

Csak itt érhető el [Lithuanian](#)

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:

Industrial Veterinaria S.A.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

19/04/2004

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Industrial Veterinaria S.A.

Felelős hatóság:

State Food And Veterinary Service

Engedély száma:

LT/2/04/1631/001-005

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

28/04/2009

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

Dokumentumok

RV1631.pdf