

Interflox Oral RO, 100 mg/ml soluție pentru utilizare în apa de băut pentru găini, curci și iepuri

Engedélyezett

- Enrofloxacin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Interflox Oral RO, 100 mg/ml soluție pentru utilizare în apa de băut pentru găini, curci și iepuri

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

háziyúk

házipulyka tojó

nyúl

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 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:

In drinking water use:

-

házityúk

- Meat and offal. 7 day

Nu este autorizat pentru utilizare la păsările care produc ouă sau care vor produce oua pentru consum uman. Nu se utilizează la puicuțe de înlocuire cu 14 zile înainte de începerea perioadei de ouat.

-

házipulyka tojó

- Meat and offal. 13 day

Nu este autorizat pentru utilizare la păsările care produc ouă sau care vor produce oua pentru consum uman. Nu se utilizează la puicuțe de înlocuire cu 14 zile înainte de începerea perioadei de ouat.

-

nyúl

- Meat and offal. 3 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](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

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:

Vet Diagnostic S.R.L.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

12/07/2023

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Felelős hatóság:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Engedély száma:

230125

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

12/07/2023

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

Dokumentumok

Combined File of all Documents

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