

ENROXYN ORAL 10%, ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΧΡΗΣΗ ΣΤΟ ΠΟΣΙΜΟ ΝΕΡΟ

Heimilað

- Enrofloxacin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

ENROXYN ORAL 10%, ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΧΡΗΣΗ ΣΤΟ ΠΟΣΙΜΟ ΝΕΡΟ

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hænsn

Kalkúni

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Lausn til notkunar í drykkjarvatn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Hænsn

- Kjöt og innmatur. 7 dagar

Δεν επιτρέπεται η χρήση του σε πτηνά που παράγουν αυγά για ανθρώπινη κατανάλωση. Να μη χορηγείται σε πτηνά που προορίζονται για ωοπαραγωγή για 14 ημέρες πριν από την έναρξη της ωοτοκίας

-

Kalkúni

- Kjöt og innmatur. 13 dagar

Δεν επιτρέπεται η χρήση του σε πτηνά που παράγουν αυγά για ανθρώπινη κατανάλωση. Να μη χορηγείται σε πτηνά που προορίζονται για ωοπαραγωγή για 14 ημέρες πριν από την έναρξη της ωοτοκίας

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01MA90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Grikkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í gríska

Aðeins fáanlegt í gríska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Tafarm Ltd.

Dagsetning markaðsleyfis:

25/06/2017

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

PF Vetos Farma Sp. z o.o.

Ábyrgt yfirvald:

National Organization For Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

71600/04-07-2023/K-0216301

Dagsetning á breytingu stöðu:

3/07/2023

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.