

ENROFLOXACINĂ FP 50 mg/ml, soluție injectabilă pentru bovine, oi, capre, porci, câini și pisici

Autorizzato

- Enrofloxacin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

ENROFLOXACINĂ FP 50 mg/ml, soluție injectabilă pentru bovine, oi, capre, porci, câini și pisici

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vitello)

Caprino

Ovino

Cane

Gatto

Suino

Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

50.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso endovenoso:

-

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 5 giorno

Nu este autorizată utilizarea la animale care produc lapte pentru consum uman.

Uso sottocutaneo:

-

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 12 giorno

Nu este autorizată utilizarea la animale care produc lapte pentru consum uman.

-

Caprino

- carni e frattaglie. 6 giorno

- latte. 4 giorno

-

Ovino

- carni e frattaglie. 4 giorno

- latte. 3 giorno

Uso intramuscolare:

-

Suino

- carni e frattaglie. 13 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01MA90

Stato legale della fornitura:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Romania

Disponibile in:

Romania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Disponibile solo in [English](#)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

2/08/2000

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Autorità responsabile:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numero di autorizzazione:

120165

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

11/12/2024

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.