

Enroxal 100 mg/ml oral solution for chickens and turkeys

Autorizzato

- Enrofloxacin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Enroxal 100 mg/ml oral solution for chickens and turkeys

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

tacchino

polli

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere:

•

tacchino

- carni e frattaglie. 13 giorno
- uova. no withdrawal period

Not authorised for use in birds producing eggs for human consumption. Do not administer to layer replacement birds within 14 days of coming into lay.

•

polli

- uova. no withdrawal period

Not authorised for use in birds producing eggs for human consumption. Do not administer to layer replacement birds within 14 days of coming into lay.

- carni e frattaglie. 7 giorno

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

QJ01MA90

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Germania

Disponibile in:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

TAD Pharma GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

25/03/2013

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

Autorità responsabile:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numero di autorizzazione:

401913.00.00

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

17/02/2018

Stato membro di riferimento:

Germania

Numero di procedura:

DE/V/0336/001

Stati membri interessati:

Belgio Bulgaria Cipro Italia Paesi Bassi

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.

2401913-paren-20190801.rtf