

Kenflox 20% Oral solution for use in drinking water for pigs and chickens

Autorizzato

- Enrofloxacin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Kenflox 20% Oral разтвор за прилагане във вода за пиене за прасета и пилета
Kenflox 20% Oral solution for use in drinking water for pigs and chickens

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Pollo (pulcino)
tacchino

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
200.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione per somministrazione in acqua da bere

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Somministrazione in acqua da bere:**

-

Pollo (pulcino)

- carni e frattaglie. 7 giorno

Не се разрешава употребата при птици, които произвеждат или са предназначени да произвеждат яйца за консумация от хора. Да не се прилага при бъдещи птици носачки за подмяна в рамките на 14 дни от началото на яйценосенето

-

tacchino

- carni e frattaglie. 13 giorno

Не се разрешава употребата при птици, които произвеждат или са предназначени да произвеждат яйца за консумация от хора

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:

Bulgaria

Disponibile in:

Bulgaria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Disponibile solo in [English](#) [Portuguese](#)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Kepro B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

12/02/2014

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Kepro B.V.

Autorità responsabile:

Bulgarian Food Safety Authority

Numero di autorizzazione:

0022-2179

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

12/02/2014

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

www.adrreports.eu/vet

Documenti

[Sommario delle caratteristiche del prodotto](#)

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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