

Enrox 100 mg/ml oral solution

Autorizzato

- Enrofloxacin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Enrox 100 mg/ml oral solution

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

tacchino

Pollo (pollo da carne)

Pollo (pollo da riproduzione)

Pollo (pollastra)

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 n.a.

- uova. no withdrawal period

Not for use in birds producing eggs for human consumption.

•

Pollo (pollo da carne)

- carni e frattaglie. 7 giorno n.a.

•

Pollo (pollo da riproduzione)

- carni e frattaglie. 7 giorno n.a.

- uova. no withdrawal period

Do not use in layer replacement birds within 2 weeks before the start of the laying period.

- uova. no withdrawal period

Not for use in birds producing eggs for human consumption.

•

Pollo (pollastra)

- carni e frattaglie. 7 giorno n.a.

- uova. no withdrawal period

Do not use in layer replacement birds within 2 weeks before the start of the laying period.

- uova. no withdrawal period

Not for use in birds producing eggs for human consumption.

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:

Slovenia

Disponibile in:

Slovenia

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:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

4/09/2006

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autorità responsabile:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Numero di autorizzazione:

MR/V/01111/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

4/09/2006

Stato membro di riferimento:

Slovenia

Numero di procedura:

SI/V/0100/001

Stati membri interessati:

Austria Paesi Bassi

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 (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

PuAR_Enrox 100 p-o solution.pdf