

FLOXACIN 100 mg/ml concentrate for oral solution for chickens and turkeys

Autorizzato

- Enrofloxacin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

FLOXACIN 100 mg/ml concentrate for oral solution for chickens and turkeys

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli
tacchino

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

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

Forma farmaceutica:

Concentrato per soluzione orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

-

polli

- carni e frattaglie. 7 giorno

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

-

tacchino

- carni e frattaglie. 13 giorno

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

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:

Ungheria

Disponibile in:

Ungheria

Descrizione della confezione:

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:

Global Vet Health S.L.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

8/04/2011

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

S P Veterinaria S.A.

Autorità responsabile:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numero di autorizzazione:

2900/X/11 MgSzH ÁTI

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

8/04/2011

Stato membro di riferimento:

Portogallo

Numero di procedura:

PT/V/0103/001

Stati membri interessati:

Bulgaria Cipro Repubblica Ceca Ungheria Polonia Romania

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.