

# Enro-Sleecol 100 mg/ml oral solution for chickens and turkeys

Registruotas

- Enrofloxacin

## Vaisto identifikaciniai duomenys

**Vaisto pavadinimas:**

Enro-Sleecol 100 mg/ml oral solution for chickens and turkeys

---

**Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

---

**Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Kalakutas

Naminė višta

---

**Naudojimo būdas:**

Naudoti su geriamuoju vandeniu

---

## Vaisto duomenys

**Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

100.00 miligramai / 1.00 mililitrai

---

**Vaisto forma:**

Geriamasis tirpalas

---

**Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**

**Naudoti su geriamuoju vandeniu:**

•

**Kalakutas**

- Skerdiena ir subproduktai. 13 d.
- Kiaušinis. no withdrawal period

Not authorised for use in laying birds producing eggs for human consumption.

•

**Naminė višta**

- Kiaušinis. no withdrawal period

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

- Skerdiena ir subproduktai. 7 d.

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QJ01MA90

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Registruota:**

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

---

**Registruotojas:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Rinkodaros leidimo data:**

23/03/2011

---

**Serijos išleidimo gamybos vietas:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Atsakinga institucija:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Registracijos numeris:**

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

23/03/2011

---

**Referencinė valstybė narė:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Procedūros numeris:**

DE/V/0335/001

---

**Susijusios valstybės narės:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Ženklimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

2401361-paren-20190801.rtf