

QUINOFLOX 100 MG/ML ORAL SOLUTION FOR CHICKENS AND TURKEYS

Neregistruotas

- Enrofloxacin

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

QUINOFLOX 100 MG/ML ORAL SOLUTION FOR CHICKENS AND TURKEYS
Cevaflox 100 mg/ml, soluzione orale per polli e tacchini

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Kalakutas
Naminė višta

Naudojimo būdas:

Vartoti per burną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)
100.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Geriamasis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**Vartoti per burną:**

-

Kalakutas

- Skerdiena ir subproduktai. 13 d.
- Eggs. 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.

-

Naminė višta

- Eggs. 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.

- 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:

Surrendered

Registruota:

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

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Prancūzų

Pateikiama tik Prancūzų

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:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Rinkodaros leidimo data:

20/06/2011

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Ceva Sante Animale

Atsakinga institucija:

Ministry Of Health

Registracijos numeris:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statuso pasikeitimo data:

7/02/2024

Referencinė valstybė narė:

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

Procedūros numeris:

FR/V/0185/001

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

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