

ENROFLOX INJ 10% - BG

Atļautas

- Enrofloxacin

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

ENROFLOX INJ 10% - BG

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Cūka

Lietošanas veids:

intravenozai lietošanai

subkutānai lietošanai

intramuskulārai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

100.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Šķīdums injekcijām

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:
intravenozai lietošanai:**

•

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 5 diena
- Piens. 3 diena

subkutānai lietošanai:

•

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 12 diena
- Piens. 4 diena

intramuskulārai lietošanai:

•

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 13 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QJ01MA90

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Bulgarian](#)

Pieejamas tikai [Bulgarian](#)

Pieejamas tikai [Bulgarian](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pilns pieteikums - zināmai aktīvai vielai (Direktīvas 2001/82/EC 12.(3) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Crida Pharm S.R.L.

Tirdzniecības atļaujas datums:

10/12/2014

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Crida Pharm S.R.L.

Atbildīgā iestāde:

Bulgarian Food Safety Authority

Atļaujas numurs:

0022-2443

Atļaujas statusa maiņas datums:

2/12/2019

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.