

Hipralona Enro-I, 50 mg/ml, süstelahus veistele ja sigadele

Niet
gemachtigd

- Enrofloxacin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Hipralona Enro-I, 50 mg/ml, süstelahus veistele ja sigadele

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Rund

Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:**Intramusculair gebruik:**

-

Rund

- Meat and offal. 12 day
- Milk. no withdrawal period

Mitte kasutada lakteerivatel loomadel, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

-

Varken

- Meat and offal. 8 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01MA90

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Surrendered

Toegelaten in:

Estland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Estlands](#)

Alleen beschikbaar in [Estlands](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Laboratorios Hipra S.A.

Handelsvergunningsdatum:

22/05/2005

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Laboratorios Hipra S.A.

Verantwoordelijke instantie:

State Agency Of Medicines

Vergunningsnummer:

1309

Datum toelatingswijziging:

28/04/2025

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.