

Enrobioflox 10 % 100 mg/1ml Roztwór do podania w wodzie do picia

Toegelaten

- Enrofloxacin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Enrobioflox 10 % 100 mg/1ml Roztwór do podania w wodzie do picia

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Hennen

Duif

Kat

Rund

Hond

Varken

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor gebruik in drinkwater

Wachttijd per toedieningsweg:

Oraal gebruik:

-

Hennen

- Meat and offal. 7 day

-

Duif

- All relevant tissues. no withdrawal period

Product not approved for use in birds producing eggs for human consumption. Do not use in young birds reared for laying within 14 days before the start of the laying period. Do not use in pigeons whose tissues are intended for human consumption.

-

Rund

- Meat and offal. 10 day

-

Varken

- Meat and offal. 10 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:

Valid

Toegelaten in:

Polen

Beschikbaar in:

Polen

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Pools](#)

Alleen beschikbaar in [Pools](#)

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](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Handelsvergunningsdatum:

16/01/1995

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Verantwoordelijke instantie:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Vergunningsnummer:

0095

Datum toelatingswijziging:

16/01/1995

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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

Etikettering

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