

Enrofloxoral 25 mg tabletten voor honden en katten

Niet
gemachtigd

- Enrofloxacin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Enrofloxoral 25 mg tabletten voor honden en katten

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Kat

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
25.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Farmaceutische vorm:

Tablet

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:

Nederland

Verpakkingsomschrijving:

5 Aluminium-PVC-PE-PVDC blisterverpakking (50 tabletten) in een omdoos
3 Aluminium-PVC-PE-PVDC blisterverpakking (30 tabletten) in een omdoos
6 Aluminium-PVC-PE-PVDC blisterverpakking (60 tabletten) in een omdoos
2 Aluminium-PVC-PE-PVDC blisterverpakking (20 tabletten) in een omdoos
15 Aluminium-PVC-PE-PVDC blisterverpakking (150 tabletten) in een omdoos
25 Aluminium-PVC-PE-PVDC blisterverpakking (250 tabletten) in een omdoos
10 Aluminium-PVC-PE-PVDC blisterverpakking (100 tabletten) in een omdoos
1 Aluminium-PVC-PE-PVDC blisterverpakking (10 tabletten) in een omdoos
1 Aluminium-PVC-PVDC blisterverpakking (10 tabletten) in een omdoos
10 Aluminium-PVC-PVDC blisterverpakking (100 tabletten) in een omdoos
25 Aluminium-PVC-PVDC blisterverpakking (250 tabletten) in een omdoos
15 Aluminium-PVC-PVDC blisterverpakking (150 tabletten) in een omdoos
2 Aluminium-PVC-PVDC blisterverpakking (20 tabletten) in een omdoos
6 Aluminium-PVC-PVDC blisterverpakking (60 tabletten) in een omdoos
3 Aluminium-PVC-PVDC blisterverpakking (30 tabletten) in een omdoos
5 Aluminium-PVC-PVDC blisterverpakking (50 tabletten) in een omdoos

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:

Ast Farma B.V.

Handelsvergunningsdatum:

10/01/2012

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Lelypharma B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Vergunningsnummer:

REG NL 109966

Datum toelatingswijziging:

18/10/2024

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

Documenten

Combined File of all Documents