

Enroxil 100 mg/ml peroralna raztopina za piščance in purane

Toegelaten

- Enrofloxacin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Enroxil 100 mg/ml peroralna raztopina za piščance in purane

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Kip

Kalkoen

Toedieningsweg:

Gebruik in drinkwater

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Drank

Wachttijd per toedieningsweg:**Gebruik in drinkwater:**

-

Kip

- Meat and offal. 7 day meso in organi: 7 dni.

- Eggs. no withdrawal period

Ni dovoljena uporaba pri pticah, katerih jajca so namenjena prehrani ljudi. Ne uporabite pri kokoših nesnicah v matičnih jatah 14 dni pred začetkom obdobja nesnosti.

-

Kalkoen

- Meat and offal. 13 day meso in organi: 13 dni.

- Eggs. no withdrawal period

Ni dovoljena uporaba pri pticah, katerih jajca so namenjena prehrani ljudi. Ne uporabite pri kokoših nesnicah v matičnih jatah 14 dni pred začetkom obdobja nesnosti.

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:

Slovenië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

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:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Handelsvergunningsdatum:

30/05/2003

Locaties fabrikanten vrijgifte:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Verantwoordelijke instantie:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Vergunningsnummer:

NP/V/0112/010

Datum toelatingswijziging:

30/05/2003

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.