

HIPRALONA ENRO-I

Ikke autorisert

- Enrofloxacin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

HIPRALONA ENRO-I

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

50.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 12 dag

Laptele provenit de la animalele tratate nu va fi destinat consumului uman.

-

gris

- Slakt. 8 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01MA90

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracalt

Autorisert i:

RO

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Rumensk

Bare tilgjengelig i Rumensk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i Engelsk Italiensk

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Laboratorios Hipra S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

25/06/2007

Tilvirker for batchfrigivelse:

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

Ansvarlig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkjenningsnummer:

150213

Status for endring av markedsføringstillatelse:

4/03/2024

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet