

ENROFLOXAN, 100mg/ml, Perorální roztok

Autorisert

- Enrofloxacin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

ENROFLOXAN, 100mg/ml, Perorální roztok

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

slaktekylling
ikke drøvtyggende storfe
gris

Administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann/melk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
100.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Mikstur, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann/melk:

-

slaktekylling

- Slakt. 7 dag

- Egg. no withdrawal period

Nepoužívat u kuřic během 14 dní před počátkem snášky.,

-

ikke drøvtyggende storfe

- Slakt. 12 dag

-

gris

- Slakt. 12 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01MA90

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

CZ

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Tsjekkisk

Bare tilgjengelig i Tsjekkisk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ing. Vojtech Lorenc Csc.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

6/08/2012

Tilvirker for batchfrigivelse:

Biofaktor Sp. z o.o.

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Godkjenningsnummer:

96/088/12-C

Status for endring av markedsføringstillatelse:

6/08/2012

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.