

Enrofloxacin 10% Liquid

Autorisert

- Enrofloxacin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Enrofloxacin 10% Liquid

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

slaktekylling

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
0.10 gram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Mikstur, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

-

slaktekylling

- Slakt. 7 dag

Не се разрешава употребата при птици носачки, чиито яйца са предназначени за човешка консумация

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01MA90

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

BG

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Portugisisk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Farma Vet OOD

Markedsføringsgodkjenningsdato:

20/06/2007

Tilvirker for batchfrigivelse:

Farma Vet OOD

Ansvarlig myndighet:

Bulgarian Food Safety Authority

Godkjenningsnummer:

0022-1814

Status for endring av markedsføringstillatelse:

20/06/2007

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet

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

Labelling

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