

Enroxil 100 mg/ml šķīdums iekšķīgai lietošanai vistām un tītariem

Autorisert

- Enrofloxacin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Enroxil 100 mg/ml šķīdums iekšķīgai lietošanai vistām un tītariem

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

høne
kalkun

Administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

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

Legemiddelform:

Mikstur, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann:

-

høne

- Slakt. 7 dag

Nav registrēts lietošanai dējējputniem, kuru olas izmanto cilvēka uzturā. Nelietot nomaiņas dējējputniem 14 dienu laikā pirms dēšanas uzsākšanas.

-

kalkun

- Slakt. 13 dag

Nav registrēts lietošanai dējējputniem, kuru olas izmanto cilvēka uzturā. Nelietot nomaiņas dējējputniem 14 dienu laikā pirms dēšanas uzsākšanas.

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01MA90

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

LV

Tilgjengelig i:

LV

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Latvisk

Bare tilgjengelig i Latvisk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Markedsføringsgodkjenningsdato:

15/02/1996

Tilvirker for batchfrigivelse:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Ansvarlig myndighet:

Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

V/NRP/96/0301

Status for endring av markedsføringstillatelse:

15/02/1996

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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