

ENROFLOX 400

Autorisert

- Enrofloxacin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

ENROFLOX 400

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

slaktekylling
gris

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
400.00 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Premiks til medisineret fôr

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

-

slaktekylling

- Slakt. 7 dag

Nu se utilizează la găinile ale căror ouă sunt destinate consumului uman.

-

gris

- Slakt. 7 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:

RO

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Crida Pharm S.R.L.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

27/07/2014

Tilvirker for batchfrigivelse:

Crida Pharm S.R.L.

Ansvarlig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkjenningsnummer:

190305

Status for endring av markedsføringstillatelse:

11/12/2019

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.