

Enrofloxoral 150 mg tabletten voor honden

Niedopuszczony do
obrotu

- Enrofloxacin

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Enrofloxoral 150 mg tabletten voor honden

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w angielski

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Droga podania:

Podanie doustne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
150.00 milligram(s) / 1.00 Tabletki

Postać farmaceutyczna:

Tabletka

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01MA90

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Surrendered

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [niderlandzki](#)
Dostępne wyłącznie w [niderlandzki](#)
Dostępne wyłącznie w [niderlandzki](#)
Dostępne wyłącznie w [niderlandzki](#)
Dostępne wyłącznie w [niderlandzki](#)
Dostępne wyłącznie w [niderlandzki](#)
Dostępne wyłącznie w [niderlandzki](#)
Dostępne wyłącznie w [niderlandzki](#)
Dostępne wyłącznie w [niderlandzki](#)
Dostępne wyłącznie w [niderlandzki](#)
Dostępne wyłącznie w [niderlandzki](#)
Dostępne wyłącznie w [niderlandzki](#)
Dostępne wyłącznie w [niderlandzki](#)
Dostępne wyłącznie w [niderlandzki](#)
Dostępne wyłącznie w [niderlandzki](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Ast Farma B.V.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

19/10/2009

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Lelypharma B.V.

Organ odpowiedzialny:

Medicines Evaluation Board

Numer pozwolenia:

REG NL 103755

Data zmiany statusu pozwolenia:

18/10/2024

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.