

QUINOFLOX 100 MG/ML ORAL SOLUTION FOR CHICKENS AND TURKEYS

Niedopuszczony
do obrotu

- Enrofloxacin

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

QUINOFLOX 100 MG/ML ORAL SOLUTION FOR CHICKENS AND TURKEYS

Quinoflox 100 mg/ml belsőleges oldat házityúkok és pulykák részére A.U.V.

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

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
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór doustny

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie doustne:

-

Turkey

- Meat and offal. 13 day
- Eggs. no withdrawal period

Not authorised for use in birds producing eggs for human consumption. Do not administer to layer replacement birds within 14 days of coming into lay.

-

Chicken

- Eggs. no withdrawal period

Not authorised for use in birds producing eggs for human consumption. Do not administer to layer replacement birds within 14 days of coming into lay.

- Meat and offal. 7 day
-

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 francuski

Dostępne wyłącznie w francuski

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:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

2/12/2008

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Ceva Sante Animale

Organ odpowiedzialny:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numer pozwolenia:

2467/X/08 MgSzH ÁTI

Data zmiany statusu pozwolenia:

25/04/2024

Referencyjne państwo członkowskie:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Numer procedury:

FR/V/0185/001

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