

QUINOEX 10, 100MG/ML SOLUȚIE ORALĂ PENTRU GĂINI ȘI CURCI

Niedopuszczony do
obrotu

- Enrofloxacin

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

QUINOEX 10, 100MG/ML SOLUȚIE ORALĂ PENTRU GĂINI ȘI CURCI

Substanca 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 słoweński 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

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

Dostępne wyłącznie w hiszpański duński estoński angielski francuski włoski łotewski rumuński fiński szwedzki Norwegian

Droga podania:

Podanie podpoliczkowe

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 podpoliczkowe:

-

Chicken (broiler)

- Meat and offal. 7 day

-

Chicken (for reproduction)

- Meat and offal. 7 day

-

Turkey (for reproduction)

- Meat and offal. 13 day

-

Turkey (hen for reproduction)

- Meat and offal. 13 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01MA09

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 litewski niderlandzki portugalski rumuński słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w rumuński

Dostępne wyłącznie w rumuński

Dostępne wyłącznie w rumuński

Dostępne wyłącznie w rumuński

Dostępne wyłącznie w rumuński

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski

Podmiot odpowiedzialny:

Ceva Sante Animale

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

24/10/2006

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Ceva Sante Animale

Laboratorios Serra Pamies S.A.

Organ odpowiedzialny:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numer pozwolenia:

110104

Data zmiany statusu pozwolenia:

30/10/2023

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

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

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