

ENROXYN ORAL 10% ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΧΡΗΣΗ ΣΤΟ ΠΟΣΙΜΟ ΝΕΡΟ

Dopuszczony

- Enrofloxacin

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

ENROXYN ORAL 10% ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΧΡΗΣΗ ΣΤΟ ΠΟΣΙΜΟ ΝΕΡΟ

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 do podania w wodzie do picia

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie doustne:

-

Chicken

- Meat and offal. 7 day

Δεν επιτρέπεται η χρήση του σε πτηνά που παράγουν αυγά για ανθρώπινη κατανάλωση. Να μη χορηγείται σε πτηνά που προορίζονται για ωοπαραγωγή για 14 ημέρες πριν από την έναρξη της ωοτοκίας.

-

Turkey

- Meat and offal. 13 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:

Valid

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 grecki

Dostępne wyłącznie w grecki

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

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:

Tafarm Ltd.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

25/06/2017

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

PF Vetos Farma Sp. z o.o.

Organ odpowiedzialny:

National Organization For Medicines

Numer pozwolenia:

71600/04-07-2023/28-07-2023/K-0216301

Data zmiany statusu pozwolenia:

27/07/2023

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.

Ulotka dla pacjenta

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