

Unisol 100 mg/ml Oral Solution for use in drinking water for chickens and turkeys

Não
autorizado

- Enrofloxacin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Unisol 100 mg/ml Oral Solution for use in drinking water for chickens and turkeys

Unisol 100 mg/ml Oplossing voor gebruik in drinkwater

Unisol 100 mg/ml Solution pour administration dans l'eau de boisson

Unisol 100 mg/ml Lösung zum Eingeben über das Trinkwasser

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
100.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução para administração na água de bebida

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

- **Turkey**
- Meat and offal. 13 dia
 - **Chicken**
- Meat and offal. 7 dia
-

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01MA90

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Bélgica

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Vetpharma Animal Health S.L.

Data de autorização de introdução no mercado:

2/04/2009

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Laboratorios Karizoo S.A.

Autoridade responsável:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número da autorização:

BE-V338292

Data da alteração do estado de autorização:

22/05/2023

Estado-Membro de referência:

Polónia

Número de procedimento:

PL/V/0112/001

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.