

Scanoflox 10% Oral 100 mg/ml Roztwór doustny

Não
autorizado

- Enrofloxacin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Scanoflox 10% Oral 100 mg/ml Roztwór doustny

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 romeno finlandês sueco Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

Via de administração:

Administração na água de bebida

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

100.00 grama(s) / 1000.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução oral

Intervalo de segurança por via de administração:

Administração na água de bebida:

-

Turkey

- Meat and offal. 13 dia

-

Homing pigeon

- All relevant tissues. no withdrawal period

Do not use in pigeons whose tissues are intended for human consumption.

-

Chicken (hen)

- Meat and offal. 7 dia

The product is not approved for use in birds producing eggs for human consumption. It should not be used in young birds reared for laying within 14 days before the onset of the laying period.

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01MA90

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Polónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Polish](#)

Disponível apenas em [Polish](#)

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](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Scanvet Poland Sp. z o.o.

Data de autorização de introdução no mercado:

16/10/2007

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Lavet Kft.

Autoridade responsável:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número da autorização:

1781

Data da alteração do estado de autorização:

16/10/2007

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.