

HIPRALONA ENRO-S

Autorizat

- Enrofloxacin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

HIPRALONA ENRO-S

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Iepure

Găină

Curcă (pentru carne)

Calea de administrare:

Administrare în apa de băut

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție pentru administrare în apa de băut

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare în apa de băut:**

-

Iepure

- Carne și organe. 2 zi

-

Găină

- Carne și organe. 7 zi

- Ouă. no withdrawal period

Su uso no está autorizado en aves ponedoras cuyos huevos se utilizan para el consumo humano.No usar en aves ponedoras de reposición en los 14 días previos al inicio de la puesta

-

Curcă (pentru carne)

- Carne și organe. 13 zi

- Ouă. no withdrawal period

Su uso no está autorizado en aves ponedoras cuyos huevos se utilizan para el consumo humano.No usar en aves ponedoras de reposición en los 14 días previos al inicio de la puesta

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01MA90

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Croată Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Spaniolă](#)
Disponibile numai în [Spaniolă](#)
Disponibile numai în [Spaniolă](#)
Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Laboratorios Hipra S.A.

Data autorizației de comercializare:

28/05/1992

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Laboratorios Hipra, S.A.

Autoritatea responsabilă:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Numărul autorizației:

430 ESP

Data modificării statusului autorizației:

28/05/1992

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.