

Enrofloxan 10% roztwór 100 mg/ml

Roztwór do podawania w wodzie do picia

Autorizat

- Enrofloxacin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Enrofloxan 10% roztwór 100 mg/ml Roztwór do podawania w wodzie do picia

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porc

Porumbel

Găină (femelă adultă)

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:**

-

Porc

- Carne și organe. 10 zi

-

Porumbel

- All relevant tissues. no withdrawal period

The product is not approved for use in birds producing eggs for human consumption. Do not use in young birds reared for laying within 14 days before the onset of the laying period. Do not use in pigeons intended for consumption.

-

Găină (femelă adultă)

- Carne și organe. 7 zi

The product is not approved for use in birds producing eggs for human consumption. Do not use in young birds reared for laying within 14 days before the onset of the laying period. Do not use in pigeons intended for consumption.

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](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Poland

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Poloneză](#)

Disponibile numai în [Poloneză](#)

Disponibile numai în [Poloneză](#)

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](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Biofaktor Sp. z o.o.

Data autorizației de comercializare:

4/12/2003

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Biofaktor Sp. z o.o.

Autoritatea responsabilă:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numărul autorizației:

1401

Data modificării statusului autorizației:

4/12/2003

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

Documente

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.