

Enrocin 10% Oral 100 mg/ml Roztwór do podania w wodzie do picia

Autorizat

- Enrofloxacin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Enrocin 10% Oral 100 mg/ml Roztwór do podania w wodzie do picia

Substanța activă:

Disponibile numai în Engleză

Specia țintă:

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:

-

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

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

Przedsiębiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

Data autorizației de comercializare:

27/03/2001

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Przedsiębiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

Autoritatea responsabilă:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numărul autorizației:

1148

Data modificării statusului autorizației:

27/03/2001

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

Documente

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.

Rezumatul caracteristicilor produsului

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