

Enrofloxacin 100 mg/ml WDT Injektionslösung für Rinder und Schweine

Autorizat

- Enrofloxacin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Enrofloxacin 100 mg/ml WDT Injektionslösung für Rinder und Schweine

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Porc

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intravenoasă:

-

Bovine

- Carne și organe. 5 zi

- Lapte. 3 zi

Administrare subcutanată:

-

Bovine

- Carne și organe. 12 zi

- Lapte. 4 zi

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:

Germany

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

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:

Calluna Pharma

Data autorizației de comercializare:

11/04/2008

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Produlab Pharma B.V.

Autoritatea responsabilă:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numărul autorizației:

401033.02.00

Data modificării statusului autorizației:

4/03/2015

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

Documente

Combined File of all Documents

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