

ENROFLOXAN 10 %, geriamasis tirpalas

Autorizat

- Enrofloxacin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

ENROFLOXAN 10 %, geriamasis tirpalas

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Găină

Curcă

Porumbel

Porc

Câine

Pisică

Vițel

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 orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare în apa de băut:

-

Găină

- Carne și organe. 7 zi
- Ou. no withdrawal period

Not authorized for use in birds, whose eggs are meant for human consumption. Not authorized for use in replacement birds, 14 days before the start of egg laying.

-

Curcă

- Carne și organe. 13 zi
- Ou. no withdrawal period

Not authorized for use in birds, whose eggs are meant for human consumption. Not authorized for use in replacement birds, 14 days before the start of egg laying.

-:

-

Porc

- Carne și organe. 8 zi

-

Vițel

- Carne și organe. 8 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](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

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](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Grabikowski-Grabikowska Przedsiębiorstwo Produkcyjno-Handlowo-Uslugowe Inex Sp. j.

Data autorizației de comercializare:

15/07/2007

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Biofaktor Sp. z o.o.

Autoritatea responsabilă:

State Food And Veterinary Service

Numărul autorizației:LT/2/07/1760/001-002

Data modificării statusului autorizației:13/07/2012

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 (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.