

ENRO – BIO 10 %

Autorizat

- Enrofloxacin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

ENRO – BIO 10 %

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Găină (pui de găină)

Curcă

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:

-

Găină (pui de găină)

- Carne și organe. 7 zi

Яйца: не се разрешава употребата при птици, които произвеждат или са предназначени да произвеждат яйца за консумация от хора. Да не се прилага при птици носачки за подмяна в рамките на 14 дни от началото на яйценоския период

-

Curcă

- Carne și organe. 13 zi

Яйца: не се разрешава употребата при птици, които произвеждат или са предназначени да произвеждат яйца за консумация от хора

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 Suedează Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Bulgară

Disponibile numai în Bulgară

Disponibile numai în Bulgară

Disponibile numai în Bulgară

Disponibile numai în Bulgară

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:

Biosphera Pharm EOOD

Data autorizației de comercializare:

25/06/2014

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Delos Impex '96 S.R.L.

Autoritatea responsabilă:

Bulgarian Agency For Food Safety

Numărul autorizației:

0022-2328

Data modificării statusului autorizației:

29/05/2019

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 acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.