

Enroxal 100 mg/ml oral solution for chickens and turkeys

Godkänd

- Enrofloxacin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Enroxal 100 mg/ml oral solution for chickens and turkeys

Enroxal 100 mg/ml Lösung zum Eingeben für Hühner und Puten

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Kalkon

Tamhöns

Administreringsväg:

Användning i dricksvatten

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Karenstid per administreringsväg:

Användning i dricksvatten:

-

Kalkon

- Meat and offal. 13 dygn
- Egg. no withdrawal period

Not authorised for use in birds producing eggs for human consumption. Do not administer to layer replacement birds within 14 days of coming into lay.

-

Tamhöns

- Egg. no withdrawal period

Not authorised for use in birds producing eggs for human consumption. Do not administer to layer replacement birds within 14 days of coming into lay.

- Meat and offal. 7 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01MA90

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Tyskland

Tillgänglig i:

Tyskland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

TAD Pharma GmbH

Godkännandedatum:

25/03/2013

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

Ansvarig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkännandenummer:

401913.00.00

Datum för ändring av godkännandestatus:

17/02/2018

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Procedurnummer:

DE/V/0336/001

Berörda medlemsstater:

Belgien Bulgarien Cypern Italien Nederländerna

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

2401913-paren-20190801.rtf