

Enroxil 50 mg/ml šķīdums injekcijām teļiem, cūkām, aitām, kazām un suņiem

Разрешен

- Enrofloxacin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Enroxil 50 mg/ml šķīdums injekcijām teļiem, cūkām, aitām, kazām un suņiem

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня
теле
коза
овца
куче

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение
Интравенозно приложение
Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

свиня

- Meat and offal. 13 day

Интравенозно приложение:

-

теле

- Meat and offal. 5 day

Подкожно приложение:

-

коза

- Meat and offal. 6 day

- Milk. 4 day

-

овца

- Milk. 3 day

- Meat and offal. 4 day

-

теле

- Meat and offal. 12 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01MA90

Режим на отпускане:

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Наличен в:

Latvia

Описание на опаковката:

Налично само в [Латвийски](#)

Налично само в [Латвийски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Дата на разрешение за търговия:

30/11/1995

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Отговорен орган:

Food And Veterinary Service

Номер на разрешението за търговия:

V/NRP/95/0195

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

30/11/1995

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.