

# ENROXIL 50 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine (viței), ovine, caprine, porci și câini

Разрешен

- Enrofloxacin

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

ENROXIL 50 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine (viței), ovine, caprine, porci și câini

### Активно вещество:

Налично само в Английски

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

теле  
овца  
коза  
куче  
свиня

### Начин на приложение:

Подкожно приложение  
Интравенозно приложение  
Интрамускулно 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:

#### Подкожно приложение:

- 

##### теле

- Meat and offal. 12 day

Nu este autorizată utilizarea la animale care produc lapte pentru consum uman.

- 

##### овца

- Meat and offal. 4 day

- Milk. 3 day

- 

##### коза

- Meat and offal. 6 day

- Milk. 4 day

### Интравенозно приложение:

- 

##### теле

- Meat and offal. 5 day

Nu este autorizată utilizarea la animale care produc lapte pentru consum uman.

### Интрамускулно приложение:

-

**СВИНЯ**

- Meat and offal. 13 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 Литовски Холандски Португалски Румънски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Наличен в:**

Romania

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Румънски

---

## 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:**

18/07/2005

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Отговорен орган:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Номер на разрешението за търговия:**

110245

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

23/11/2023

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

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