

# Ganadexil Enrofloxacin 5%, 50 mg/ml süstelähus

Разрешен

- Enrofloxacin

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Ganadexil Enrofloxacin 5%, 50 mg/ml süstelähus

### Активно вещество:

Налично само в Английски

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

теле

свиня

куче

### Начин на приложение:

Интравенозно приложение

Интрамускулно 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:****Интравенозно приложение:**

- 

**теле**

- Meat and offal. 5 day

**Интрамускулно приложение:**

- 

**свиня**

- Meat and offal. 13 day

**Подкожно приложение:**

- 

**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 Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Наличен в:**

Estonia

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Естонски  
Налично само в Естонски

---

## 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

---

### **Притежател на разрешение за търговия:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

### **Дата на разрешение за търговия:**

2/12/2004

---

### **Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

### **Отговорен орган:**

State Agency Of Medicines

---

### **Номер на разрешението за търговия:**

1291

---

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

2/12/2004

---

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.