

# Enroxil 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Разрешен

- Enrofloxacin

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

Enroxil 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

---

**Активно вещество:**

Налично само в [Английски](#)

---

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

свиня

говеда

---

**Начин на приложение:**

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Подкожно приложение

---

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в [Английски](#)

100.00 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:**

- 

**говеда**

- Meat and offal. 5 day

- Milk. 3 day

**Подкожно приложение:**

- 

**говеда**

- Meat and offal. 12 day

- Milk. 4 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:**

Ireland

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

---

## 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:**

10/07/2009

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

---

**Отговорен орган:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Номер на разрешението за търговия:**

VPA10774/002/003

---

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

10/07/2009

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски

Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Процедурен номер:**IE/V/0422/002

---

**Засегната държава членка:**Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски ФренскиИталиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски NorwegianНалично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски ФренскиИталиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски NorwegianНалично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски ФренскиИталиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски NorwegianНалично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски ШведскиИсландски Norwegian

---

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.