

Enroxil, 50mg/ml, Injekční roztok

Разрешен

- Enrofloxacin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Enroxil, 50mg/ml, Injekční roztok

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

теле

куче

свиня

Начин на приложение:

Интравенозно приложение

Подкожно 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:

Интравенозно приложение:

•

теле

- Meat and offal. 5 day
- Milk. no withdrawal period

Непoužíváт u zvířat, jejichž mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

Подкожно приложение:

•

теле

- Meat and offal. 12 day
- Milk. no withdrawal period

Непoužíváт u zvířat, jejichž mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

Интрамускулно приложение:

•

свиня

- Meat and offal. 13 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТСvet) 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 Латвийски Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски

Norwegian

Наличен в:

Czechia

Описание на опаковката:

Налично само в Чешки

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:

27/07/1995

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Отговорен орган:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Номер на разрешението за търговия:

96/676/95-C

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

27/07/1995

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете 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.

Листовка

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

Данни върху опаковката

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