

# Enroxil 50 mg/ml oldatos injekció szarvasmarhák (borjak), sertések és kutyák számára A.U.V.

Разрешен

- Enrofloxacin

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Enroxil 50 mg/ml oldatos injekció szarvasmarhák (borjak), sertések és kutyák számára A.U.V.

### Активно вещество:

Налично само в Английски

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

свиня  
говеда  
куче

### Начин на приложение:

Интрамускулно приложение  
Интравенозно приложение  
Подкожно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски  
5.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

---

### Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

---

### Карентен срок по начин на приложение:

#### Интрамукулно приложение:

- 

##### свиня

- Meat and offal. 13 day

#### Интравенозно приложение:

- 

##### говеда

- Meat and offal. 5 day

#### Подкожно приложение:

- 

##### говеда

- 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

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Унгарски

Налично само в Унгарски

---

## 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 Литовски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Дата на разрешение за търговия:**

24/07/2001

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Отговорен орган:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Номер на разрешението за търговия:**

Тази информация не е налична за този продукт.

---

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

24/07/2001

---

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.

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.