

ENROXIL 5 %, 50 mg/mL, otopina za injekciju

Разрешен

- Enrofloxacin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

ENROXIL 5 %, 50 mg/mL, otopina za injekciju

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

овца

коза

свиня

Начин на приложение:

Интравенозно приложение

Подкожно 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:

-

говеда

- Meat and offal. 12 day
- Meat and offal. 5 day

Подкожно приложение:

-

овца

- Meat and offal. 4 day
- Milk. 3 day

Подкожно приложение:

-

коза

- Meat and offal. 6 day
- Milk. 4 day

Интрамускулно приложение:

-

свиня

- Meat. 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
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian

Наличен в:

Croatia

Описание на опаковката:

Налично само в Хърватски

Налично само в Хърватски

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-Farma d.o.o.

Дата на разрешение за търговия:

23/10/2018

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Отговорен орган:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Номер на разрешението за търговия:

UP/I-322-05/13-01/193

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

30/06/2023

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.