

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

Registrováno

- Enrofloxacin

## Identifikace přípravku

**Název léčiva:**

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

---

**Léčivá látka:**

Dostupné pouze v [English](#)

---

**Cílové druhy:**

Prase

Skot

---

**Cesta podání:**

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

Subkutánní podání

---

## Údaje o přípravku

**Léčivá látka a síla:**

Dostupné pouze v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Léková forma:**

Injekční roztok

---

**Ochranná lhůta podle cesty podání:****Intramuskulární podání:**

- 

**Prase**

- Maso. 13 day

**Intravenózní podání:**

- 

**Skot**

- Maso. 5 day

- Mléko. 72 hour

**Subkutánní podání:**

- 

**Skot**

- Maso. 12 day

- Mléko. 96 hour

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QJ01MA90

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Belgie

---

**Dostupné v:**

Belgie

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

### **Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Držitel rozhodnutí o registraci:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

### **Datum registrace:**

23/05/2011

---

### **Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

### **Příslušný orgán:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

### **Registrační číslo:**

BE-V392962

---

### **Datum změny stavu registrace:**

23/05/2011

---

### **Referenční členský stát:**

Irsko

---

### **Číslo procedury:**

IE/V/0264/001

---

### **Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)  
Německo Řecko Maďarsko Itálie Nizozemsko Polsko Portugalsko Rumunsko  
Španělsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na  
adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.