

Enroxil Max, 100 mg/mL, otopina za injekciju

Registrováno

- Enrofloxacin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Enroxil Max, 100 mg/mL, otopina za injekciju

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Prase

Skot

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Subkutánní podání

Intravenózní 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. 12 day

Subkutánní podání:

-

Skot

- Maso. 14 day

- Mléko. 120 hour

Intravenózní podání:

-

Skot

- Maso. 7 day

- Mléko. 72 hour

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

QJ01MA90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Chorvatsko

Dostupné v:

Chorvatsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Croatian](#)

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:

Krka-Farma d.o.o.

Datum registrace:

5/06/2020

Výrobní místa s propouštěním šarží:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Příslušný orgán:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Registrační číslo:

UP/I-322-05/20-01/282

Datum změny stavu registrace:

30/10/2024

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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