

ENROXIL 50 mg/ml raztopina za injiciranje za teleta, ovce, koze, prašiče in pse

Registrováno

- Enrofloxacin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

ENROXIL 50 mg/ml raztopina za injiciranje za teleta, ovce, koze, prašiče in pse

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot (tele)

Ovce

Koza

Pes

Prase

Cesta podání:

Intravenózní podání

Subkutánní podání

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intravenózní podání:

-

Skot (tele)

- Maso. 5 day Po intravenskem injiciranju: meso in organi: 5 dni.

- Mléko. no withdrawal period

Ni dovoljena uporaba pri živalih, katerih mleko je namenjeno prehrani ljudi.

Subkutánní podání:

-

Skot (tele)

- Maso. 12 day Po subkutanem injiciranju: meso in organi: 12 dni.

- Mléko. no withdrawal period

Ni dovoljena uporaba pri živalih, katerih mleko je namenjeno prehrani ljudi.

-

Ovce

- Maso. 4 day Meso in organi: 4 dni.

- Mléko. 3 day Mleko: 3 dni.

-

Koza

- Maso. 6 day Meso in organi: 6 dni.

- Mléko. 4 day Mleko: 4 dni.

Intramuskulární podání:

•

Prase

- Maso. 13 day Meso in organi: 13 dni.

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

QJ01MA90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Slovinsko

Dostupné v:

Slovinsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Slovenian](#)

Dostupné pouze v [Slovenian](#)

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 tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Datum registrace:

30/05/2003

Výrobní místa s propouštěním šarží:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Příslušný orgán:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Registrační číslo:

NP/V/0112/001

Datum změny stavu registrace:

30/05/2003

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.

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.