

Enflocyna 50 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Autoriseret

- Enrofloxacin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Enflocyna 50 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Ged

Hund

Kat

Får

Svin

Kvæg

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Intravenøs anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Ged

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

-

Får

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

-

Svin

- Meat and offal. 13 dag

-

Kvæg

- Meat and offal. 5 dag
- Meat and offal. 12 dag

Subkutan anvendelse:

-

Ged

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

-

Får

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

-

Svin

- Meat and offal. 13 dag

-

Kvæg

- Meat and offal. 5 dag
- Meat and offal. 12 dag

Intravenøs anvendelse:

-

Ged

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

-

Får

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

-

Svin

- Meat and offal. 13 dag

-

Kvæg

- Meat and offal. 12 dag
- Meat and offal. 5 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01MA90

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Polish](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Dato for markedsføringstilladelse:

29/05/2020

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Ansvarlig myndighed:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Markedsføringstilladelsesnummer:

2985

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

29/05/2020

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.