

Enrogal, 100mg/ml, Perorální roztok

Autoriseret

- Enrofloxacin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Enrogal, 100mg/ml, Perorální roztok

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Svin

Kalv

Slagtekylling

Kalkun

Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Oral opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Anvendelse i drikkevand:**

-

Svin

- Meat and offal. 5 dag

-

Kalv

- Meat and offal. 7 dag

-

Slagtekylling

- Egg. no withdrawal period

Nepoužívat u kuřic během 14 dní před počátkem snášky.,

- Meat and offal. 7 dag

-

Kalkun

- Egg. no withdrawal period

Nepoužívat u nosnic, jejichž vejce jsou určena pro lidskou spotřebu.,

- Meat and offal. 13 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](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#)

Kun tilgængelig på [Czech](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Pharmagal spol. s r.o.

Dato for markedsføringstilladelse:

18/06/1998

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Pharmagal spol. s r.o.

Ansvarlig myndighed:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markedsføringstilladelsesnummer:

96/058/98-C

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

18/06/1998

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

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.

Etikettering

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