

Enroxil, 50mg/ml, Injekční roztok

Autoriseret

- Enrofloxacin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Enroxil, 50mg/ml, Injekční roztok

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kalv

Hund

Svin

Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse

Subkutan anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intravenøs anvendelse:

•

Kalv

- Meat and offal. 5 dag
- Milk. no withdrawal period

Nepoužívat u zvířat, jejichž mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

Subkutan anvendelse:

•

Kalv

- Meat and offal. 12 dag
- Milk. no withdrawal period

Nepoužívat u zvířat, jejichž mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

Intramuskulær anvendelse:

•

Svin

- 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](#)

Tilgængelig i:

Czechia

Pakningsbeskrivelse:

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Dato for markedsføringstilladelse:

27/07/1995

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Ansvarlig myndighed:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markedsføringstilladelsesnummer:

96/676/95-C

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

27/07/1995

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.