

Ganadexil Enrofloxacin 5% 50 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem (teļiem), cūkām un suņiem

Autoriseret

- Enrofloxacin

Product identification

Lægemidlets navn:

Ganadexil Enrofloxacin 5% 50 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem (teļiem), cūkām un suņiem

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Kalv

Hund

Svin

Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse

Subkutan anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Product details

Aktiv substans / Styrke:

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

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Withdrawal period by route of administration:

Intravenøs anvendelse:

- **Kalv**

- Meat and offal. 5 day

Nav registrēts lietošanai dzīvniekiem, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

Subkutan anvendelse:

- **Kalv**

- Meat and offal. 12 day

Nav registrēts lietošanai dzīvniekiem, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

- **Hund**

Intramuskulær anvendelse:

- **Svin**

- Meat and offal. 13 day

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01MA90

Udleveringsbestemmelse:

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

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Latvian](#)

Kun tilgængelig på [Latvian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Industrial Veterinaria S.A.

Marketing authorisation date:

24/11/1997

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Industrial Veterinaria S.A.

Ansvarlig myndighed:

PVD

Markedsføringstilladelsesnummer:

V/NRP/97/0635

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

24/11/1997

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000006332>