

# Enroxil 100 mg/ml injekčný roztok pre hovädzí dobytok a ošípané

Autoriseret

- Enrofloxacin

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Enroxil 100 mg/ml injekčný roztok pre hovädzí dobytok a ošípané

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Svin

Kvæg

### Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Intravenøs anvendelse

Subkutan anvendelse

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, opløsning

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:****Intramuskulær anvendelse:**

- 

**Svin**

- Meat and offal. 13 dag

**Intravenøs anvendelse:**

- 

**Kvæg**

- Meat and offal. 5 dag

- Milk. 3 dag

**Subkutan anvendelse:**

- 

**Kvæg**

- Meat and offal. 12 dag

- Milk. 4 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](#)

---

**Tilgængelig i:**

Slovakia

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

---

## 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:**

23/12/1994

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Ansvarlig myndighed:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

96/813/94-S

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

23/12/1994

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

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