

# ENROXIL, 50 mg/ml, injekcinis tirpalas

Zugelassen

- Enrofloxacin

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

ENROXIL, 50 mg/ml, injekcinis tirpalas

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Saugkalb  
Schwein  
Schaf  
Ziege  
Hund

---

**Art der Anwendung:**

intravenöse Anwendung  
intramuskuläre Anwendung  
subkutane Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch  
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**intravenöse Anwendung:**

- 

**Saugkalb**

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

Not authorized for use in females producing milk for human consumption.

**intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 13 Tag

**subkutane Anwendung:**

- 

**Saugkalb**

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

Not authorized for use in females producing milk for human consumption.

- 

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

- Milch. 3 Tag

- 

**Ziege**

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

- Milch. 4 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QJ01MA90

---

**Abgaberegellung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Litauen

---

**Verfügbar in:**

Litauen

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in litauisch

Verfügbar nur in litauisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Zulassungsdatum:**

5/12/1994

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Zuständige Behörde:**

State Food And Veterinary Service

---

**Zulassungsnummer:**

LT/2/94/0125/001-002

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

29/07/2010

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.