

Enroxil Max 100 mg/ml solution for injection for cattle

Nicht
autorisiert

- Enrofloxacin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Enroxil Max 100 mg/ml solution for injection for cattle

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**intravenöse Anwendung:**

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 4 Tag
- Milch. 72 Stunde

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 14 Tag
- Milch. 84 Stunde

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):QJ01MA90

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:Surrendered

Zugelassen in:Litauen

Packungsbeschreibung:Verfügbar nur in [englisch](#)

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 d.d. Novo Mesto Eesti Filiaal

Zulassungsdatum:

6/10/2013

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Zuständige Behörde:

State Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

LT/2/13/2182/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

6/10/2013

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0424/001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to 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.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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