

# Enroxil 50 mg/ml injekčný roztok pre hovädzí dobytok (teľatá), ovce, kozy, ošípané a psy

Zugelassen

- Enrofloxacin

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Enroxil 50 mg/ml injekčný roztok pre hovädzí dobytok (teľatá), ovce, kozy, ošípané a psy

### **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

Do not use in animals producing milk for human consumption.

#### **intramuskuläre Anwendung:**

- 

##### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 13 Tag

#### **subkutane Anwendung:**

- 

##### **Saugkalb**

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

Do not use in animals 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

---

**Abgaberegulung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Slowakei

---

**Verfügbar in:**

Slowakei

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in slowakisch

Verfügbar nur in slowakisch

---

## 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:**

17/07/1995

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Zuständige Behörde:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Zulassungsnummer:**

96/0012/95-S

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

17/07/1995

---

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.