

ENROXIL 50 mg/ml raztopina za injiciranje za teleta, ovce, koze, prašiče in pse

Zugelassen

- Enrofloxacin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

ENROXIL 50 mg/ml raztopina za injiciranje za teleta, ovce, koze, prašiče in pse

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Saugkalb

Schaf

Ziege

Hund

Schwein

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

intramuskuläre 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

Po intravenskem injiciranju: meso in organi: 5 dni.

- Milch. no withdrawal period

Ni dovoljena uporaba pri živalih, katerih mleko je namenjeno prehrani ljudi.

subkutane Anwendung:

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

Po subkutanem injiciranju: meso in organi: 12 dni.

- Milch. no withdrawal period

Ni dovoljena uporaba pri živalih, katerih mleko je namenjeno prehrani ljudi.

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 4 Tag Meso in organi: 4 dni.

- Milch. 3 Tag Mleko: 3 dni.

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 6 Tag Meso in organi: 6 dni.

- Milch. 4 Tag Mleko: 4 dni.

intramuskuläre Anwendung:

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 13 Tag Meso in organi: 13 dni.

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

QJ01MA90

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Slowenien

Verfügbar in:

Slowenien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in slowenisch

Verfügbar nur in slowenisch

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:

30/05/2003

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Zuständige Behörde:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Zulassungsnummer:

NP/V/0112/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

30/05/2003

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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