

# Enroxil, 100mg/ml, Injekční roztok

Εγκεκριμένο

- Enrofloxacin

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

Enroxil, 100mg/ml, Injekční roztok

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Χοίρος

### Οδός χορήγησης:

Ενδοφλέβια χρήση

Υποδόρια χρήση

Ενδομυϊκή χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

## **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενέσιμο διάλυμα

---

## **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

### **Ενδοφλέβια χρήση:**

•

#### **Βοοειδή**

- Meat and offal. 5 Ημέρα

- Γάλα. 3 Ημέρα

### **Υποδόρια χρήση:**

•

#### **Βοοειδή**

- Meat and offal. 12 Ημέρα

- Γάλα. 4 Ημέρα

### **Ενδομυϊκή χρήση:**

•

#### **Χοίρος**

- Meat and offal. 13 Ημέρα

---

## **Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QJ01MA90

---

## **Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

## **Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

## **Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

## **Διαθέσιμο σε:**

Czechia

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά

---

**Συμπληρωματικές πληροφορίες****Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

27/07/1995

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Αρμόδια αρχή:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Αριθμός έγκρισης:**

96/677/95-C

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

27/07/1995

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.