

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

Volitatud

- Enrofloxacin

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

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

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

veis (vasikas)

lammas

kits

koer

sig

Manustamisviis:

Intravenoosne

Subkutaanne

Intramuskulaarne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) English
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstelahus

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Intravenoosne:

-

veis (vasikas)

- liha ja söödavad koed. 5 day

Po intravenskem injiciranjū: meso in organi: 5 dni.

- piim. no withdrawal period

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

Subkutaanne:

-

veis (vasikas)

- liha ja söödavad koed. 12 day

Po subkutanem injiciranjū: meso in organi: 12 dni.

- piim. no withdrawal period

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

-

lammas

- liha ja söödavad koed. 4 day Meso in organi: 4 dni.

- piim. 3 day Mleko: 3 dni.

-

kits

- liha ja söödavad koed. 6 day Meso in organi: 6 dni.

- piim. 4 day Mleko: 4 dni.

Intramuskulaarne:

-

sig

- liha ja söödavad koed. 13 day Meso in organi: 13 dni.

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QJ01MA90

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Sloveenia

Saadaval:

Sloveenia

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [Slovenian](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Slovenian](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Müügiloa kuupäev:

30/05/2003

Partii vabastamise tootmiskohad:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Vastutav asutus:

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

Müügiloa number:

NP/V/0112/001

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

30/05/2003

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

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.