

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

Myönnetty

- Enrofloxacin

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

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

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta (vasikka)

Lammas

Vuohi

Koira

Sika

Antoreitti:

Laskimoon

Ihon alle

Lihakseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä English
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:

Laskimoon:

-

Nauta (vasikka)

- Meat and offal. 5 day Po intravenskem injiciranju: meso in organi: 5 dni.
- Milk. no withdrawal period

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

Ihon alle:

-

Nauta (vasikka)

- Meat and offal. 12 day Po subkutanem injiciranju: meso in organi: 12 dni.
- Milk. no withdrawal period

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

-

Lammas

- Meat and offal. 4 day Meso in organi: 4 dni.
- Milk. 3 day Mleko: 3 dni.

-

Vuohi

- Meat and offal. 6 day Meso in organi: 6 dni.

- Milk. 4 day Mleko: 4 dni.

Lihakseen:

•

Sika

- Meat and offal. 13 day Meso in organi: 13 dni.

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ01MA90

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavilla:

Slovenia

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Slovenian](#)

Saatavissa vain kielillä [Slovenian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Myyntiluvan myöntämispäivä:

30/05/2003

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Vastaava viranomainen:

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

Myyntilupanumero:

NP/V/0112/001

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

30/05/2003

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.

Myyntipäällysmerkinnät

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.