

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

Autorisé

- Enrofloxacin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovin (veau)

Porc

Mouton

Chèvre

Chien

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intraveineuse:

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 5 day

Do not use in animals producing milk for human consumption.

Voie intramusculaire:

-

Porc

- Viande et abats. 13 day

Voie sous-cutanée:

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 12 day

Do not use in animals producing milk for human consumption.

-

Mouton

- Viande et abats. 4 day

- Lait. 3 day

-

Chèvre

- Viande et abats. 6 day

- Lait. 4 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01MA90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Slovaquie

Disponible en:

Slovaquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Slovak](#)

Disponible uniquement en [Slovak](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

17/07/1995

Site(s) de libération des lots du produit fini:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

96/0012/95-S

Date de modification du statut de l'autorisation:

17/07/1995

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.