

Enroxil Max 100 mg/ml solution for injection for cattle

Nije
odobreno

- Enrofloxacin

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Enroxil Max 100 mg/ml solution for injection for cattle

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intravenski

Supkutano

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)
100.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:**Intravenski:**

-

Cattle

- Meat and offal. 4 day
- Milk. 72 sat

Supkutano:

-

Cattle

- Meat and offal. 14 day
- Milk. 84 sat

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ01MA90

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Surrendered

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Krka d.d. Novo Mesto Eesti Filiaal

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

6/10/2013

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Nadležno tijelo:

State Food And Veterinary Service

Broj odobrenja:

LT/2/13/2182/001

Datum promjene statusa odobrenja:

6/10/2013

Referentna država članica:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Broj postupka:

IE/V/0424/001

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.