

# ENROXIL 50 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine (viței), ovine, caprine, porci și câini

Engedélyezett

- Enrofloxacin

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

ENROXIL 50 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine (viței), ovine, caprine, porci și câini

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

borjú  
juh  
kecske  
kutya  
sertés

### **Alkalmazás módja:**

Subcutan alkalmazás  
Intravénás alkalmazás  
Intramuscularis alkalmazás

## Termékjellemzők

### Hatóanyag / Hatásereősség:

Csak itt érhető el [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

---

### Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

#### Subcutan alkalmazás:

- 

##### **borjú**

- Meat and offal. 12 day

Nu este autorizată utilizarea la animale care produc lapte pentru consum uman.

- 

##### **juh**

- Meat and offal. 4 day

- Milk. 3 day

- 

##### **kecske**

- Meat and offal. 6 day

- Milk. 4 day

#### Intravénás alkalmazás:

- 

##### **borjú**

- Meat and offal. 5 day

Nu este autorizată utilizarea la animale care produc lapte pentru consum uman.

#### Intramuscularis alkalmazás:

-

**sertés**

- Meat and offal. 13 day

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QJ01MA90

---

**Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Valid

---

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Elérhető:**

Romania

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Romanian](#)

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

18/07/2005

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Felelős hatóság:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Engedély száma:**

110245

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

23/11/2023

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.