

Enroxil Max, 100 mg/mL, otopina za injekciju

Engedélyezett

- Enrofloxacin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Enroxil Max, 100 mg/mL, otopina za injekciju

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

sertés

szarvasmarha

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Intravénás alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**Intramuscularis alkalmazás:**

-

sértés

- Meat and offal. 12 day

Subcutan alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 14 day

- Milk. 120 hour

Intravénás alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 7 day

- Milk. 72 hour

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](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Croatia

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Croatian](#)

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-Farma d.o.o.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

5/06/2020

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Felelős hatóság:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Engedély száma:

UP/I-322-05/20-01/282

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

30/10/2024

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a 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.