

# ENROFLOX INJ 10% - BG

Engedélyezett

- Enrofloxacin

## Termék azonosítása

**Készítmény neve:**

ENROFLOX INJ 10% - BG

**Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

**Célállat faj:**

szarvasmarha  
sertés

**Alkalmazás módja:**

Intravénás alkalmazás  
Subcutan alkalmazás  
Intramuscularis alkalmazás

## Termékjellemzők

**Hatóanyag / Hatásereősség:**

Csak itt érhető el [English](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Gyógyszerforma:**

Oldatos injekció

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

### **Intravénás alkalmazás:**

- 

#### **szarvasmarha**

- Meat and offal. 5 day

- Milk. 3 day

### **Subcutan alkalmazás:**

- 

#### **szarvasmarha**

- Meat and offal. 12 day

- Milk. 4 day

### **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](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

## **Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

---

## 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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Crida Pharm S.R.L.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

10/12/2014

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Crida Pharm S.R.L.

---

**Felelős hatóság:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Engedély száma:**

0022-2443

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

2/12/2019

---

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 (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.