

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

Engedélyezett

- Enrofloxacin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

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

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

borjú
sertés
juh
kecske
kutya

Alkalmazás módja:

Intravénás alkalmazás
Intramuscularis alkalmazás
Subcutan 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:

Intravénás alkalmazás:

-

borjú

- Meat and offal. 5 day

Do not use in animals producing milk for human consumption.

Intramuscularis alkalmazás:

-

sertés

- Meat and offal. 13 day

Subcutan alkalmazás:

-

borjú

- Meat and offal. 12 day

Do not use in animals producing milk for human consumption.

-

juh

- Meat and offal. 4 day

- Milk. 3 day

-

kecske

- Meat and offal. 6 day

- Milk. 4 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](#)

Elérhető:

Slovakia

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Slovak](#)

Csak itt érhető el [Slovak](#)

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:

17/07/1995

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Felelős hatóság:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Engedély száma:

96/0012/95-S

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

17/07/1995

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.