

# ENROXIL 100 mg/ml raztopina za injiciranje za govedo in prašiče

Engedélyezett

- Enrofloxacin

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

ENROXIL 100 mg/ml raztopina za injiciranje za govedo in prašiče

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

szarvasmarha  
sertés

### **Alkalmazás módja:**

Intravénás alkalmazás  
Subcutan alkalmazás  
Intramuscularis 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:**

**Intravénás alkalmazás:**

•

**szarvasmarha**

- Meat and offal. 5 day Meso in organi: 5 dni.

- Milk. 3 day Mleko: 3 dni.

**Subcutan alkalmazás:**

•

**szarvasmarha**

- Meat and offal. 12 day Meso in organi: 12 dni.

- Milk. 4 day Mleko: 4 dni.

**Intramuscularis alkalmazás:**

•

**sertés**

- Meat and offal. 13 day Meso in organi: 13 dni.

---

**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:**

Slovenia

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Slovenian](#)

Csak itt érhető el [Slovenian](#)

---

## 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:**

19/09/2012

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Felelős hatóság:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Engedély száma:**

NP/V/0112/012

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

19/09/2012

---

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.

### Betegtájékoztató

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

### Címkeszöveg

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